Searching PAJ Page 1 of 1

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 2003-221266

(43)Date of publication of application: 05.08.2003

(51)Int.Cl. C04B 24/26 C04B 24/04

C04B 24/32 C04B 28/02 C08F216/18 C08F220/02

(21)Application number: 2002-020822 (71)Applicant: NIPPON SHOKUBAI CO LTD

(22)Date of filing: 30.01.2002 (72)Inventor: YAMASHITA AKIHIKO

TANAKA HIROMICHI

UNO TORU

ONDA YOSHIYUKI

(54) CEMENT ADMIXTURE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a cement admixture comprising a polycarboxylic acid-based polymer, attaining excellent fluidity retention, providing excellent kneading property of mortar or concrete, and also providing less hardening retardation property. SOLUTION: This cement admixture includes, as an essential component, a copolymer (A) having, as essential structural units, a unit (I) derived from (a) an unsaturated (poly)alkylene glycol ether-based monomer expressed by the general formula: Y1O(R1O)mR2, a unit (II) derived from (b) an unsaturated polyalkylene glycol ether-based monomer expressed by the general formula: Y2O(R3O)nR4, and a unit (III) derived from (c) an unsaturated monocarboxylic acid-based monomer. In this case, each of the structural units (I), (II) and (III) occupies 1 wt.% or more of the whole structural unit, and the sum of the units (I) and (III) occupies 50 mol% or less of the whole unit.

(19)日本(額特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顯公開番号 特/**期**2003 -- 221266 (P2003 -- 221266A) (43)公調日 平成15年8 / 1 5 / 1 (2003. 8. 5)

(51) Int.Cl.7		織別部号		F	I				Ť	-42-1,(1	参考)
C04B %	4/26			C	0 4 B	24/26			В	4 G 0	1.2
									\mathbf{E}	411	0.0
9	24/04					24/04					
5	24/32					24/32			Δ		
2	28/02					28/02					
			審查對求	末裔求	納求马	の数?	OL	(金 23	M)	级终	質に続く
(21)出顧番号		特數2002-20822(P20	0220822)	(7	1)出鞭	K 0000	14628				
						株式	会社日本	独棋			
(22) 排順日		平成14年1月30日(20	02. 1. 30)			大阪	存大製市	中央区离	難機	4丁目1	张1号
				(7)	2)発明	e mt	明彦				
								西部旅市	5番	8号 株	式会社
							被媒内				
				(7)	2)発明		宏道				
								再海旅的	5器	8号 株	式会社
							除條內				
				(7	()発明						
									干燥	町14 1	株式
						桑牡]本触線	内			
										El sk i	ずに続く

(54) 【発明の名称】 セメント混和剂

(57)【聚約】

【議題】 ポリカルボン酸系素含体にあって、緩れた流 動保持性を達成でき、かつ優れたモルタル及びコンクリ ートの混練性を有し、さらに硬化遅延性の小さいセメン ト混和剤を提集する。

Y2 O (R3 O) nR4

(2)

で表される不飽和ポリアルキレングリコールエーデル系 単量体(り)由来の構成単位(11)。及び不飽和モノ カルボン蟹系単単化()由来の構成単位(111)を 必須の構成単位として有し、かつ、構成単位(1)、構 成単位(1)、及び構成単位(11)、指が各々全構成 単位中の1重量%以上を占め、構成単位(1)と構成単 位(11)との占める割合の合言が全構成単位中の1 を上がっぱ下である共振合体(A)を必須能かとする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1);

V1 O (R1 O) mR2 (1)(式中、Y1は、影響原子約2~4のアルケニル基を表

す。R1 Oは、同一若しくは異なって、炭素原子数2~ 18のオキシアルキレン基を表し、かつ全オキシアルキ レン基中の50モル%以上はオキシエチレン基である。 mは、オキシアルキレン基の平均付加モル数であり、1 ~100の数を表す、R2 は、水漆原子又は炭素原子数 1~30の炭化水素基を表す。)で表される不飽和(ボ リ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)由来 の構成単位(1),下紀一般式(2);

Y2 O (R3 O) nR4

121 (式中、Y2は、炭素原子数2~4のアルケニル基を表 す、R3 Oは、同一若しくは異なって、炭素原子数2~ 18のオキシアルキレン蕎を表し、かつ全オキシアルキ レン基中の50モル%以上はオキシエチレン基である。 nは、オキシアルキレン基の平均付加モル数であり、1 1~300の数を表し、n-m≥10である、R4は。 水素原子又は炭素原子数1~30の炭化水素基を表 す。) で表される不締動ポリアルキレングリコールエー

テル系単量体(b)由来の構成単位([1]). 及び不線 和モノカルボン酸系単層体(c)由来の機成単位(11 1)を必須の構成単位として有し、かつ、機成単位 (1) 構成単位(11) 及び構成単位(111)が 各々全機成単位中の1番量%以上を占め、構成単位

(1)と構成単位(11)との占める割合の合計が全構 成単位中の50モル%以下である共兼合体(A)を必須 成分とすることを特徴とするセメント混和剤。

【請求項2】 下記の共業合体(B)と下記の共業合 体(C)とを1~99/99~1の比率(重量%)で必 須成分として含むセメント混和剤であって、該共重合体 (8) は 下紙一般式(1): Y10 (R10) mR2 (1)

(式中、Y)は、炭素原子数2~4のアルケニル基を表 す、RIOは、同一着しくは異なって、検索原子数2~ 18のオキシアルキレン基を表し、かつ全オキシアルキ レン基中の50モル%以上はオキシエチレン基である。 mは、オキシアルキレン基の平均付加モル数であり、1 ~100の数を表す。R2は、水素原子又は炭素原子数

1~30の炭化水素基を表す。)で表される不飽和(ボ リ) アルキレングリコールエーテル系単量体(a)由来 の構成単位(1)と不飽和モノカルボン酸系単量体

(で)由来の機能単位(1111)とを必須の機能単位と して有し、かつ、構成単位(1)と構成単位(111) とが各々全構成単位中の上重量光以上を占め、構成単位 (1)のよめる舞台が全種環境信中の50平ル%目下で あり、該共乗合体(C)は、下記一般式(2);

Y20 (R20) nR4

(式中、Y2は、炭素原子数2~4のアルケニル基を表

す。R3 Oは、同一着しくは異なって、炭素原子数2~ 18のオキシアルキレン基を表し、かつ全オキシアルキ レン基中の50モル%以上はオキシエチレン基である。 nは、オキシアルキレン基の平均付加モル数であり、1 1~300の数を表し、n-m≥10である。R4は、 水楽原子又は炭素原子数1~30の炭化水素基を表

す。) で表される不綾和ボリアルキレングリコールエー テル系単層体 (b)由来の構成単位(| I) と不飽和モ ノカルボン酸系単層体(c)由来の構成単位([1]]) とを必須の構成単位として有し、かつ、構成単位(1) 1)と構成単位(I[])とが各々全構成単位中の1重 最別目を占め、構成単位(II)の占める割合が全機 成単位中の50モル%以下であることを特徴とするセメ ント混和剤。

【諸志項3】 さらに上記一般式(1)で表される不 飽和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単量体 (a) と上記…般式(2)で表される不能和ポリアルキ レングリコールエーテル系単量体(b)とを必須成分と して含み、かつ、単葉体(a)と単葉体(b)との合計 量が上記共運合体(A)に対して1~100重量%であ ることを特徴とする、請求項1に記載のセメント混和 網

【請求項4】 さらに上紀一般式(1)で表される不 鮑和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単量体 (a) と上野---粉式 (2) で表される不締和ポリアルキ レングリコールエーテル系単層体(わ)とを必須成分と して含み、かつ、単量体(a)と単量体(b)との合計 量が上記共乗合体(B)と上記共乗合体(C)との合計 量に対して1~100重量%であることを特徴とする。 議求項2に記載のセメント混和剤。

上記共康合体(A)に対して1~50 重量%の水溶性ボリアルキレングリコール(D)をも含 有することを特徴とする、請求項1又は3に記載のセメ ント混和網。

【請求項6】 上記共兼合体(B)と上記共兼合体 (C) との合計量に対して1~50重量%の水溶性ポリ アルキレングリコール (D) をも含有することを特徴と する、請求項2又は4に記載のセメント混和剤。

【請求項7】 請求項1から6のいずれかに記載のセ メント混和剤、セメント及び水を必須成分として含むこ とを特徴とする、セメント組成物、

【発明の詳細な説明】

1000011

【発明の属する特徴分野】本発明にセメント温重部に測 する。さらに詳しくは、セメントベースト、モルタル、 コンクリート等のセメント組成物の流動保持性に優れ、 かつ優れたモルタルの混練性を有し、さらに硬化凝延性 の小さいセメント混和剤に関する。

[00002]

【従来の技術】セメントに水を添加したセメントペース

上や、これに紛挙材である砂を混合したモルタル、さら に相骨材である小石を混合したコンクリートは、各種構 造材等に大量に使用されている。そして昨今のコンクリ ート業界では、コンクリート建造物の耐久性と確度の向 上が強く求められており、これを達成するには単位水量 の低減が重要な課題になっている、従来から、単位水量 を低減するために各種のセメント分散剤の使用が提案さ れている.

【0003】各種セメント分散剤のうち、特にボリカル ボン酸系のセメント分散削は、ナフタレン系など他のセ メント分散制に比べて高い分散性能を発揮する点で有利 であり、例えば、特制昭57-118058号公報、特 期半9-142905号公報等には、ポリエチレングリ コールモノアリルエーテル系単量体とマレイン酸系単量 体とを特定の比率で用いて導かれる共産合体を含むセメ ント分散剤が提案されており、特開平5-43288号 公報には、ボリエチレングリコールモノアリルエーテル 系単葉体と無水マレイン酸との共東合体とリグニンスル ホン酸とを含むセメント分散剤組成物が提案されている が、これらのセメント分散剤あるいはセメント分散剤組 成物においては、ボリエチレングリコールモノアリルエ ーテル系単量体とマレイン酸系単量体との共譲合性が低 い等の理由から、分散性能が満足できるレベルのもので はなかった。

【0004】…方、上記分散部より分散性能が懸れたセ メント分散剤として、何えば、特開平10-23685 8号公報には、上記アリルエーテル系単量体とは異なる 構造を有する特定の不飽和ポリアルキレングリコールエ ーテル系単量体とマレイン酸系単量体との共産合体が提 業されているが、これらのオキシアルキレン薬を育する ボリカルボン酸系分散剤においても、流動保持性が不足 していて、経時によるセメント組成物の流動性の低下を 十分に抑えされない場合があるのが現状である。

【00051一方、セメントペースト、モルタル、コン クリート等のセメント組成物は、土木、建築、コンクリ ート2次製品などの分野に使用するため、一度の使用量 が非常に多く、製造時における混練時間が生産性に非常 に大きな影響を与える。混練に要する時間が長くかかる と、一日の生産囲数が少なくなるだけでなく、ミキサー にかかる負担も大きくなって1バッチあたりの練り量を 少なくする必要があるために生産量が低下したり。ミキ サーの職耗が著しくなる等の不具合が生じる。

【0006】さらに、ボリカルボン酸系セメント分散剤 には、硬化産薬性が大きいという問題があり、特に、所 定の流動性を得るために必要な分散鋼の活加量が多くな る高強度領域においては、硬化遅延性が著しく大きくな り、コンクリート打設面の仕上げ工程や塑棒の腕型が大 福に遅れ、コンクリート製品の生産性が低下したり、エ 期が長期化するという問題がある。

[00071

【本登明が解決しようとする課題】以上の様に、従来の セメント分散剤の問題点は、流動保持性が不足している 点、モルタル及びコンクリートの混練時間の組織がまだ 不十分である点。及び硬化深延性が大さい点にある。従 って、本発明の目的は、優れた激動保持性を達成でき、 かつ優れたモルタル及びコンクリートの混雑性を有し、 さらに硬化容価性の小さいセメント混和剤を提供するこ とにある。

100081 【課題を解決するための手段】従来より、オキシアルキ レン基を側鎖に有するボリカルボン酸系分散剤の1種で ある。不統和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系 単量体と不飽和カルボン酸系単量体との共乗合体が、減 水性能に秀でることは良く知られている、本発明者ら は、不飽和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単 量体のアルケニル基の種類及びオキシアルキレン基の鎖 長と不飽和カルボン酸系単量体の種類とに着目し、鋭意 検討した結果、短鎖と長鎖の複数の特定の不飽和(ボ リ)アルキレングリコールエーテル系単層体と不飽和モ ノカルボン酸系単量体とを組み合わせた共乗合体を必須 成分として含むセメント混和網を用いるか、あるいは、 締長の無いオキシアルキレン基を有する特定の不線和 (ボリ) アルキレングリコールエーテル系単量体と不能 和モノカルボン酸系単量体とを含む単量体成分を重合し て得られるお雨合体と 顕彰の移いオキシアルキレン基 を有する特定の不飽和ポリアルキレングリコールエーテ ル系単量体と不飽和モノカルボン酸系単量体とを含む単 量体成分を重合して得られる共康合体との2種類の共康 合体を必須成分として含むセメント混和剤を用いること により、本発明の諸目的を達成することができることを 見出し、本発明を完成するに至った。

【0009】即ち、本発明は、下記1)~7)に示す構 成からなる。

$$Y^{i} \cap (R^{i} \cap MR^{2})$$
 (1)

(式中、Y1は、炭素原子数2~4のアルケニル基を表 す。R:Oは、同一若しくは異なって、炭素原子数2~ 18のオキシアルキレン基を表し、かつ全オキシアルキ レン基中の50モル%以上はオキシエチレン基である。 mは、オキシアルキレン基の平均付加モル数であり、1 ~100の数を表す、R2は、木業原子又は炭素原子数 1~30の炭化水素基を表す。)で表される不飽和(ボ リ) アルキレングリコールエーテル系単量体(a)由来 の構成単位(1)、下記一般式(2);

Y20 (R50) nR4 (式中、Y2は、炭素原子数2~4のアルケニル基を表 す。143 〇は、岡一若しくは異なって、炭素原予数2~ 18のオキシアルキレン基を表し、かつ全オキシアルギ レン基中の50モルや以上はオキシエチレン基である。 nは、オキシアルキレン基の平均付加モル数であり、1

1~30 印列版を発し、n - m ≥ 10 である。 R* は、水素原子及は実態所子数 i ~ 30 の炭化水素を表す。)で表えれる不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体 (b) 由来の構成単位(11)、及び不飽和モノカルボン酸系単量体 (c) 由来の構成単位(i)

I)を必須の構成単位として有し、かつ、構成単位 (i) 、構成単位(I I I) 、及び構成単位(I I I) が

各々企構成単位中の1重量%以上を占め、構成単位 (1)と構成単位(1)との占める割合の合計が全構 成単位中の50モル等以下である共進合体(A)を必須 成分とすることを特徴とするセメント混和網。

【0011】2) 下記の共重合体(B)と下記の共重合 体(C)とを1~99/99~10比率(重量%)で必 須成分として含むセメント混和制であって、該共重合体 (B)は、下記一般或(1);

 $Y^{i} \cap (R^{j} \cap MR^{2}) = (1)$

(式中、Yi は、炭素原子数2~4のアルケニル基を表 ・ Ri Oは、同一着しくは異なって、炭素原子数2~ 18のオキシアルキレン薬を表し、かつ金オキシアルキ レン基中の50モルか以上はオキシエチレン基である。 101の砂を大きなの半切付加モル数であり、1 ~100砂能や素器を表す。)で表される不範別(ボ リ)アルキレングリコールエーデル系単量体(a)由来 の構成単位(1)と不飽和モノカルボン酸系単量体

(c)由来の構成単位(111)とを必須の構成単位として育し、かつ、構成単位(11)と構成単位(111)とが各々企構成単位中の1重量としたもの、構成単位(1)の占める総合が全衛機が促生中の50モル。以下であり、該其乗合体(で)は、下部一般式(2):

め7、級兵県資体(C/G、下配^一版ス(2); Y²O(R³O) a R⁴ (2)

(式中、Y2は、炭素原子数2~4のアルケニル基を失 す、R3のは、同一者しくは第なって、炭素原子数2~ 18のオネシアルキレン基を表し、かつ金オキシアルキ レン基中の50モル%以上はオキシエチレン様である。 nは、オキシアルキレン基の平均付加モル数であり、1 1~300の数を表し、n-m210である。 R4 は、 水楽原子又は炭素原子数1~30の炭化水素基を失

トラットであるためである。 このからしたがある。 この表となる不能的なリフルキレングリコールエーテル系単葉体(b)由来の構成単位(11)と不飽和モノカルボー酸系単葉体(c)由来の構成単位(111)と構成単位(111)と構成単位(111)と構成単位(111)と構成単位(111)とが各々全構成単位中の1重業別上と占め、構成単位(11)の占める割合が全構成単位中の50モル別以下であることを特徴とするセメント遅和刺

【り012】3)さらに上記一般式(1) で奏をれる不 飽和(ポリ) アルキレングリコールエーテル系単量体 (a) と上記一般式(2) で奏される不飽和ポリアルキ レングリコールエーテル系単量体(b) とを必須成分と して含み、かつ、単量体(a)と単量体(b)との合計 量が上記共集合体(A)に対して1~100重量%であ ることを特徴とする、上記1)に記載のセメント混和 細

【0013】4)さらに上記…般式(1)で表される不 飽和(ポリ)アルキレングリコールエーテル系単層体 (a)と上記…般式(2)で表される不飽和ポリアルキ

(a)と上記一般式(2)で表される不能制がリアルキ レグリコー丸エーテル系単量体(b)とを必須成分と して含み、かつ、単量体(a)と単量体(b)との合計 量が上記共重合体(B)と上記共整合体(C)との合計 量に対して1~100重量等であることを特徴とする。 上記2)に記載のセメント混乱刷

【0014】5) 上記共康合体(A) に対して1~50 廉量派の本溶性ポリアルキレングリコール(D) をも含 有することを特徴とする、上記1) 又は3) に記載のセ メント温和利。

【0015】6)上記述組合体(B)と上記述組合体(C)との合計単に対して1~50重量※の水溶性ホリアルキレングリコール(D)をも含有することを特徴とする、上記22又は4)に記載のセメト・退程期(001617)上記1)から6)のいずせんがに記載のセメント混和剤、セメント及び木を必須成分として含むことを特徴とする、セメント組成物。

単位として有する重合体であり、上記集連合体(C) グリコールエーテル系単量体(b)由来の構能単位(I 1)と予能則モノカルボン徹炎単量体(b)由来の構成単位 (T)と変を必須の構成単位として有する重合体 である。尚、実施合体(A)、実施合体(B)及び共順 合体(C)は、それぞれ後が必単量体(A)由来の構成 単位(II)と含むしていてもよい。これらの構造単位と それぞれ1様であってもよく、2種以上であってもよ

【0019】上記共進合体(A)において、構成単位 (1) . 構成単位(11) . 及び構成単位(111)が 各々全構成単位中の1進量%以上を占め、構成単位 (1)と構成単位(11)との占める割合の合計が全構 成単位中の50モル%以下であることが重要である。上 記構成単位(1)の割合が1重量%未満では、共康合体 (A) 中に存在する不飽和(ポリ) アルキレングリコー ルエーテル系単盤体 (a)由来の短額のオキシアルキレ ン基の割合が少なすぎ、又、上記構成単位(II)の割 合が1重量%未満では、共乗合体(A)中に存在する不 総和ポリアルキレングリコールエーテル系単級体(b) 由来の長額のオキシアルキレン基の割合が少なすぎ、上 記構成単位([1]])の割合が1重量%未満では、共重 合体(A)中に存在する不飽和モノカルボン酸系単量体 (c) 由来のカルボキシル基の舞舎がゆやすぎ 充分や 分散性を発揮し得ないこととなる。一方、構成単位 (1)と構成単位(11)との占める割合の合計は、不 纏和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単量体

(a) 及び不飽和ポリアルキレングリコールエーテル菜 単金体(A) の重合性が低いことから、分散性の高い 単金体(A) と高収率で得るために、金精吸車位中の5 〇モルペ以下であることが重要である。さらに、分散性 の高い排産合体(A) をより高収率で得るために、構成 単位(II1)がアクリル酸(塩)に由来する精道を少 なくとも含んでなることが考ましい。

【90221 高、構成単位(1)の占める割合として は、金重量が以上が好ましく、3重量等以上がより好ま しく、4重要次以上がさらに好ましく、5重要等以上が 熱も好ましい。一方、構成単位(1)の占める割合と しては、5重量等以上が移ましく、10重量等以上がよ りがましく、15重量等以上がさらに好ました。20重 量等以上がとりわけ好ましく、30重量等以上が最も好ましい。 ましい。又、共戦合体(A)における構成単位(I) 本(重量等)としては、共連合体(A)全体の50~1 の6額要添が書ましく、60~100重量添がまり好ま しく、70~100重量添がまり対ま

【10021】共康合体(A)を構成する各構成単位の比率は、構成単位(II) 構成単位(II) 構成単位(III) 構成単位(III) 構成単位(III) 構成単位(IV) ==1~98/1~98/

1~98/0~70(重量等)の範囲が適当であるが。 構成単位(1) 構成単位(11) 構成単位(11 1) 精成単位(1V)=2~94/5~97/1~5 0/0~50(重要%)の範囲が好まして。構成単位 (1) 構成単位(11) 構成単位(111)/構成 単位(1V)=3~88/10~95/2~45/0~ 40 (重量%) の範囲がより好まして、構成単位(1) /構成単位(II)/構成単位(III)/構成単位 $(1V) = 4 \sim 82/15 \sim 93/3 \sim 40/0 \sim 30$ (重量%)の範囲がさらに好ましく、構成単位(1)/ 構成単位(11)/構成単位(111)/構成単位(1 V1=5~77/30~92/3~35/0~30(章 量%)の範囲がとりわけ好ましく、構成単位(1)/構 成単位(11)/構成単位(1(1)/構成単位([V) = 5~66/30~91/4~30/0~30(重 量%)の範囲が最も好ましい(但し、構成単位(1)。 機成単位(11)、構成単位(111)及び構成単位 (IV)の含計は100業業先である。) 目的とする 優れた性能のセメント混和剤を得るためには、各構成単 位の比率を上記の範囲内とするのが好ましい。

【〇〇22】上記共乗合体(B)においては、構成单位 (1)と構成単位(II)とが各々会構成単位中の 重量%以上を占め、構成単位(I)の占める場合が企構 成単位中の50年4%以下であることが重要であり、上 記共集合体(C)においては構成単位(II)と構成単 位(III)とが各々全構成単位中の1重量%以上を占 め、構成単位(II)の占める割合か全構成単位中の5 0モルペ以下であることが重要である。

【0023】上記共進合体(B)において、構成単位 (1)の割合が1乗量%未満では、共乗合体(B)中に 存在する不絶和(ボリ)アルキレングリコールエーテル 系単量体(a)由来の類額のオキシアルキレン語の割合 が少たすぎ、又、橘酸銀位(1111)の割合が1重量等。 未満では、技事合体(B)中に存在する不統和モノカル ボン酸系単量体(c)由来のカルボキシル基の割合が少 なすぎ、充分な分散性を発揮し得ないこととなる。--方、構成単位(1)の占める割合は、不能和(ボリ)ア ルキレングリコールエーテル素単量体(a)の筆合性が 低いことから、分散性の高い共重合体(B)を高収率で 得るために、全構成単位中の50モル%以下であること が重要である、さらに、分散性の高い共乗合体(B)を より高収率で得るために、構成単位(111)がアクリ ル酸(塩)に由来する構造を少なくとも含んでなること が好ましい。尚、共重合体(B)において、構成単位 (1)の占める割合としては、5億量%以上が好まし く、10重量光以上がより好ましく、15重量米以上が さらに好ましく、20重量%以上がさらにまた好まし く、30重量%以上がとりわけ好まして、40重量%以 上が殺も好ましい。又、共乗合体(B)における構成単 位(1)と構成単位(111)との合計の比率(重量

%)としては、共重合体(B)全体の50~100重量%が好まして、60~100重量%が好まして、60~100重量%がより好まして、70~100重量%がさらに好ましい。

10024】上記共産合体(B)を構成する各構成単位 の比率は、構成単位(1)/構成単位(111)/構成 単位(IV)=1~99 1~99 0~70(重量 %)の範囲が維当であるが、構成単位(1)/構成単位 (1111) /構成単位 (IV) = 5~99/1~70/ 0~50(重量等)の範囲が好ましく、構成単位(I) / 構成単位(III) 構成単位(IV) = 10~98 /2~60 0~50 (重量%) の範囲がより好まし く、構成単位(1)/構成単位(111)/構成単位 (1V)=20~97/3~50 0~40 (重量%) の範囲がさらに好ましく、構成単位(1)/構成単位 (III)/構成単位(IV)=30~97/3~45 /0~35 (重量%) の範囲がとりわけ好ましく、構成 単位(I) 構成単位([1]) /構成単位(IV) == 40~96 4~40/0~30 (業量%)の範囲が最 も好ましい(但し、構成単位(1)、構成単位(11 1)及び構成単位({V)の合計は100類量等であ る。) 目的とする優れた性能のセメント混和剤を得る ためには、各構成単位の比率を上記の範囲内とするのが 好ましい。

【0025】上記共業合体(C)において、構成単位 (11)の割合が1億量光未満では、非常合体(C)中 に存在する不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系 単量体(b)由来の長鎖のオキシアルキレン基の割合が 少なすぎ、又、構成単位(111)の割合が1重量%未 満では、共連合体(C)中に存在する不能和モノカルボ ン酸系単量体(c)由来のカルボキシル基の割合が少な すぎ、充分な分散性を発揮し得ないこととなる。一方、 構成単位(11)の占める割合は、不能和ポリアルキレ ングリコールエーテル系維要体(b)の重合性が低いこ とから、分散性の高い共業合体(C)を高収率で得るた めに、全構成単位中の50モル%以下であることが重要 である。さらに、分散性の高い共産合体(C)をより高 収率で得るために、構成単位(111)がアクリル酸 (塩)に由来する構造を少なくとも含んでなることが好 ましい。尚、共康合体(C)において、構成単位(I 1)の占める割合としては、5重量%以上が好ましく、 10種量%以上がより好ましく、15種量%以上がさら に好ましく、20重量%以上がさらにまた好ましく、3 ①重量%以上がとりわけ好ましく、40単量%以上が設 も好ましい。又、共薫合体(C)における構成単位(1 1)と構成単位(111)との合計の比率(重量%)と しては、共乗合体(C)全体の50~100乗量%が好 ましく、60~100連量%がより好まして、70~1 00歳最別がさらに好ましい。

【0026】上記共振合体(C)を構成する各構成単位の比率は、構成単位(II)/構成単位(III)/構

成単位(IV) =: 1~99/1~99/0~70(重量 %)の範囲が適当であるが、構成単位(11)/構成単 位(1111)/構成単位(IV)=5~99/1~50 /0~50 (重量%) の範囲が好まして、機成単位(I 1) /構成単位(III) 構成単位(IV)=10~ 98/2~45/0~45 (重量%) の範囲がより好ま しく、構成単位(11)/構成単位(111)/構成単 位(1V)=20~97/3~40/0~40(重量 %)の範囲がさらに好ましく、構成単位(11) / 構成 単位(1111)/構成単位(1V)=30~97/3~ 35/0~35 (重量%) の範囲がとりわけ好ましく、 機成単位(11)/構成単位(111)/構成単位(1 V) = 40~96/4~30/0~30 (重量%) の範 囲が截も好ましい(但し、構成単位(11)、構成単位 (111)及び構成単位(IV)の合計は100重量% である。)。目的とする優れた性能のセメント混和剤を 得るためには、各構成単位の比率を上記の範囲内とする のが好きしい

【00271上記不幾和(ホリ)アルキレングリコール エーテル業単量体(a)を表す一般式(1)において、 Y:で表されるアルウニル基。及び、上記で絶和ホリア ルキレングリコールエーサル素単量体(b)を表す一般 式(2)において、Y2で表されるアルケニル基の娯楽 原子数は、2~4が適当であるが、3~4が貯ましく、 4がより貯ましい。具体的には、ビニル基、アリル基、メタリル基等が終すられるが、アリルをよくりル基 が好ましく、メタリル基がより好ましい。尚、アルケニ ル基Y!及びY2の炭素原干数は同一であってもよく、 異なっていてもよい。

【0028】上記不線和(ボリ)アルキレングリコール エーテル系単量体(a)を表す一般式(1)において、 R: Oで表されるオキシアルキレン基、及び、上紀不飽 和ポリアルキレングリコールエーテル高級雑体(b)を 表す一般式 (2) において、R3 Oで表されるオキシア ルキレン基の炭素原子数は、2~18が適当であるが、 2~8が好ましく、2~4がより好ましい。又、エチレ ンオキシド、プロビレンオキシド、ブチレンオキシド、 スチレンオキシド等の中から選ばれる任意の2種類以上 のアルキレンオキシド付加物については、ランダム付 加、ブロック付加。交互付加等のいずれの形態であって もよい、高、銀水件と減水性とのバランス確保のため、 オキシアルキレン基中にオキシエチレン基を必須成分と して有することが好ましく、50モル%以上がオキシエ チレン基であることがより好ましく、90モル%以上が オキシエチレン基であることがさらに好ましく、95モ ル等以上がオキシエチレン基であることが最も好まし い、オキシアルキレン基中のオキシエチレン基の占める 割合が低いほど、重合体の親本性が低下して分散性能が 低下する傾向となる。

【0029】上記一般式(1)におけるオキシアルキレ

ン基の平均付加モル教m. 及び、上記一般式(2)にお けるオキシアルキレン基の平均付加モル数11の組み合わ せとしては、taが1~100の数でnが11~300の 数。かつn-m210となる組み合わせが適当である が、nとmとの差が大きい方が分散性能等が向上するた め、n-m215の範囲が好ましく、n-m220の範 囲がより好ましく、n-m≥25の範囲がさらに好まし く、n-m≥30の範囲がとりわけ好ましい。尚、nmの確は、mが大きくなる程、n-mの値を大きくする ことが好ましいため、mが15以上の時にはn-mail 5の範囲であることが好ましく、mが20以上の時には g -- m < 2.0 の範囲であることが好ましく。mが2.5 以 上の時にはn-m ※ 25の範囲であることが好ましく。 mが30以上の時にはn-m≥30の範囲であることが 好ましい。又、mの値としては、1~100の数が適当 であるが、2~100の数が好ましく、2~80の数が より好ましく、3~60の数がさらに好ましく、5~5 0の数がとりわけ好ましく、5~40の数が最も好まし い、一方、ロの値としては、11~300の数が適当で あるが、この値が小さくなるに従い親木性が低下して分 散性能が低下し、逆にこの値が大きくなるに従い反応性 が低下して収率が低下するため、15~300の数が好 ましく、20~300の数がより好ましく。30~25 0の数がさらに好ましく、40~200の数がとりわけ 経ましく、50~200の数が終む経ましい。ここにお いて、mとnとの好ましい組み合わせの例としては、m が5~50の数でnが50~200の数の場合でかつn …mは10である例を挙げることができる。さらに、構 成単位(1)あるいは構成単位(II)のいずれかを2 種類以上併用してもよく、1種類の構成単位(1)と2 種類の構成単位(II)とを用いる場合のmとnとの組 み合わせの具体例としては、mが1~20の数、nが2 0~50の数及び50~300の物の組み会わせ等が溢 行られる。尚、平均付加モル数とは、単量体1モル中に おいて付加している当該有機基のモル数の平均値を激跳 *2

【0030】上記不離和(ボリ)アルキレングリコール エーテル系単葉体(カ)を表す一般式(1)におけるR 2、及び、上記不給和ポリアルキレングリコールエーテ ル系甲葉(はくい)を表す一般式(2)におけるR 4 位。 未業原子文は約素原子数1~30の炭化水素基であれば よく、該炭素原子数1~30の炭化水素基であれば よど、放炭素原子数1~30の炭化水素基であれば ル本に、高炭素原子数1~30の炭化水素をしては、阿 ル本基スは御葉原アルキル湯、炭素原子数6~30のフ ェニル基、アルキルフェニル基、フェニルアルキル基、 (アルキル)フェニル基(高額をれたフェニル基、ア チル基がのいるどと関を育る大香香基基等が呼られる B P 及びR 9 においては、炭化水素基の炭素原子数 デ物サ大するに低って郷水柱が大きくなり、分散性が低下 をあため、R 9 及び/火はドケ が炭化水素基の炭素原一場合の炭 業原子数としては、1~22が好ましく、1~18がよ り好ましく、1~12がさらに好ましく、1~4が特に 好ましく、R2 及び/又は34が水業原子の場合がとり かけ好ましく、R2 及びR4 が水素原子の場合が最も好ましく。 ましい。

(9031] 上記一般式(1)で表される不整和(ボリ)でルキレングリコールエーテル系単雄性(a)及び 上記一般式(2)で表される不動和リアルキトン リコールエニテル系単雄性(b)としては、例えば、アリ ルにアルキレンオサシドを行動して製造することができるが、異体的には、(ボリ)エチレングリコール (メタ)アフェールでの不能和アルコールにアルキレンオサシドを行動して製造することができるが、異体的には、(ボリ)エチレン(ボリ)アロヒレングリコール(メタ)でリルエーテル、(ボリ)エチレン(ボリ)アサレン(ボリ)アサレン(ボリ)アサレン(ボリ)アサレン(ボリ)アナレン(ボリ)アナレン(ボリ)アナレン(ボリ)アナレン(ボリ)アナレン(ボリ)アナレン(スタ)マリニーディーが表が呼ばられる。本発明では、横成成位(ゴ)として、これらの1億を単板で使用できるほか、2種似上を使用するとができる。

【0032】上記共重合体(A)、共重合体(B)及び 共振合体(C)における構成単位(LII)は、アクリ ル酸(塩)由来の構造を少なくとも含んでなることが好 ましく、不飽和モノカルボン酸素単量体(c)として は、少なくともアクリル酸又はその塩を含むことが好ま 1.い、アクリル酸スはその脚由来の構造を含むことによ り、少量で優れた分散性を発揮することができる。尚、 アクリル酸の傷としては、何えば、…個金鳳塲。二個金 鳳爆、アンモニウム塩、有機アミン爆等を挙げることが できる、又、構成単位(111)は、アクリル酸又はそ の協由来の構造以外の構造を含んていてもよく、アクリ ル酸又はその塩以外の不飽和モノカルボン酸系単量体 (c) としては、例えば、メタクリル酸、クロトン酸、 又はこれらの一価金属塩、二価金属塩、アンモニウム 塩、有機アミン塩等を挙げることができ、これらの1種 又は2種以上を用いることができる。これらの中でも特 に、不飽和モノカルボン酸系単層体(c)として、アク リル酸(塩)のみを含む形態が好ましいが、アクリル酸 (塩)とメタクリル酸(塩)とを含む形態は、本発明の 好ましい実施形態の…つである。

以上であることがさらに好ましく、3重量%以上である ことがとりわけ好ましょ。

【0034】上記共重合体(A)においては、該共重合 体(A)中のカルボキシル基を未中和型に機能した誘共 重合体(A)1 g当りのカルボキシル基のミリ当量数 (meg/g)が0,2~5,0となるように、各構成 単位の比率を設定することが好ましい、上紀カルボキシ ル基のミリ当量数 (meq/g) としては、0.3~ 4. 5がより好ましく、0. 3~4. 0がさらに好まし く、0、4~3.5が特に好ましく、0、4~3.0が 級も遅ましい、一方、上記共兼合体(B)においては、 該共産合体(B)中のカルボキシル基を未中和型に換算 した該共革合体(B)1 x 当りのカルボキシル基のミリ 当量数(meg/g)が0.3~6.0となるように。 各構成単位の比率を設定することが好ましい。上記カル ボキシル基のミリ当量数 (meq/g) としては、0. 3~5,5がより好ましく、0、3~5,0がさらに好 ましく、0、4~4,5が特に好ましく、0、4~4. Oが最も好ましい。さらに、上紀共重合体(C)におい ては、該共乗合体(C)中のカルボキシル基を未中和型 に換算した該共重合体(C) 1g当りのカルボキシル基 のミリ当量数 (meq/g) が0.2~6.0となるよ うに、各構成単位の比率を設定することが好ましい。上 記カルボキシル基のミリ当量数 (meq g)として は、0、2~5、5が上り好ましく。0、2~5、0が さらに好ましく、0、3~4.5が特に好ましく、0、 3~4.0が殺も好ましい。

と初期のか報性が低下側向となる。従って、上記共乗合体(名)、共乗合体(名)、大乗合体(名)において、該共乗合体は20のカルボキシル基を未中申収に換算した該共重合体1を3つた。精政単位(111)の占める割合を要定するのが登ましい。
【9036】上記共乗合体(名)、共重合体(名)及び長東合体(合)において、不総和ナノルボン能乗る状体(と)は表のカルボキシル基を有する精度単位(111)以外に、その他のカルボキシル基をもつ構成単位を有していてもよいことがあ、各共乗合体の上記カルボキシル基のと30半層数は、構要が位(111)にから、また、120元とを対象のと30年間を対しませない。このことをも考慮して構成単位(111)にのことをも考慮して構成単位(111)にのことをも考慮して構成単位(111)にのことをも考慮して構成単位(111)の占める割合の上限を設計するとかが必要である。

【0035】カルボキシル基のミリ当量数が大きくなる とスランプ保持性が低下傾向となり、他方、小さくなる

【0037】高、上記名共粛合体における力ルボキシル 基金未中市型に模算した該共集合体1 g 当りの力ルボキ シル基のまり当量数 (m e n / g) は、共乗合体が塩を 形成する場合を考慮したものであり、以下の単にして計 置することができる。例えば、共乗合体(A)におい て、値の場合となるを派使した場合の影情力法を以下に挙 げる。両、以下の計算では、構成単位(111)的率の かれポキシル基のみを解訳しているが、カルボキシル基か を有するその他の構成単位を含め着合は、これもル がキシル基のミリ当最数に含めたけばならない。 【6038】(計算解1): 単葉体(c)としてアクリ 財産 円外、単線体(a)・単葉体(b)/単線体 (c)=90 10 (重量%)の細旋たの地重合体が得 られた場合、アクリル酸の分子量は72であるので、単 量体(c)に由来するカルボキシル基を未中地度に模算 した護療合体1ま当りのカルボキシル基のミリ当整数 (me q / g)= (0.1 - 72) / 1000=1.3 9となる。

【0039】(計算例2)、単量体(c)としてアクリル酸ナトリウムを用い、単量体(a) +単単体(b) / 単量体(b) =80/20 (重量外)の地酸性の共重合体が得られた場合、アクリル酸か予量は32であるので、単量体(c) に由来するカルボキシル基を未中聴型に投算した。該業合体1g当のカルボギシル基のミリ当量数(me q/g) = (0.272/94)/(0.8+0.272/94)/72/100=2.23とであ。商、重合時にはアクリル酸を用い、運合後にアクリル酸に由来するカルボキシル基を未競化ナトリウムで完全に中枢力を引き、この計算例を通過をある。この計算例を可疑となる。この計算例を可疑となる。この計算例と可疑とを

【0040】商、上記カルボキシル基のミリ当量数(m eq/s)は、上記のような単量体に基づいた計算法で 算出する以外に、共乗合体のカルボキシル基の対イオン の種類を多慮した上で、読夫廉合体の機価を測定するこ とによって算出することもできる。

【0041】上記共重合体(A)、共産合体(B)及び 共重合体(C)において、必報の構成単位を与える単量 体成分以外に、その他の共産合可能な単数体(d)を用 いることができる。このような単数体(d)により構成 単位(1V)が形成されることになる。尚、単量体

(d)由来の構成単位(1V)の占める割合は、それぞれの共産合体の全構成単位中の70乗箋%以下であることが好まして、50乗量%以下であることがより好ましく、30乗業%以下であることがさらに対すしい、上記構成単位(1V)を与える単量体(d)は、単量体

(a)、単量体(b)及び単聚体(c)と共進合可能な 単量体であり、例えば、下記のもの等が率けられ、これ らの1種又は2種以上を用いることができる。 (10042)でレイン酸、無木マレイン酸、フマル酸、

イタコン酸、シトラコン酸率の不能和ジカルボン酸類、 及びこれらの一備金属塩、二備金属塩、アンモニウム 塩、有板アミン塩類:マレイン酸、無水マレイン酸、フ マル酸、イタコン酸、シトラコン酸等の不能和ジカルボ ン 他類と炭素原子数1、一30のアルコールとのハーフエ ステル、ジエステル類:上記不越和ジカルボン酸類と炭 素原子数1、30のアミンとのハーフアミド、ジアミド 類: ト記アルコールやアミンに炭素原子数2~18のア ルキレンオキシドを1~500モル付加させたアルキル (ボリ) アルキレングリコールと上記不飽和ジカルボン 酸類とのハーフエステル、ジエステル類:上記不線和ジ カルボン鞭類と炭素原子数2~18のグリコール又はこ れらのグリコールの付加モル数2~500のポリアルキ レングリコールとのハーフエステル ジエステル類:メ チル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレー ト、プロビル (メタ) アクリレート、グリシジル (メ タ) アクリレート、メチルクロトネート、エチルクロト ネート、プロビルクロトネート等の不飽和モノカルポン 酸類と炭素原子数1~30のアルコールとのエステル 類: 炭素原子数1~30のアルコールに炭素原子数2~ 18のアルキレンオキシドを1~500モル付加させた アルコキシ (ボリ) アルキレングリコールと (メタ) ア クリル酸等の不飽和モノカルボン酸類とのエステル類: (ボリ) エチレングリコールモノメタクリレート、(ボ リ) プロビレングリコールモノメタクリレート、(ボ リ)ブチレングリコールモノメタクリレート等の、(メ タ)アクリル酸等の不能和モノカルボン酸類への炭素原 子数2~18のアルキレンオキシドの1~500モル付 加物罐:マレアミド酸と炭素原子数2~18のグリコー ル又はこれらのグリコールの付加モル数2~500のボ リアルキレングリコールとのハーフアミド類。

【0043】トリエチレングリコールジ (メタ) アクリ レート、(ポリ) エチレングリコールジ (メタ) アクリ レート、ボリプロピレングリコールジ (メタ) アクリレ ート、(ボリ)エチレングリコール(ボリ)プロビレン グリコールジ (メタ) アクリレート等の (ポリ) アルキ レングリコールジ (メタ) アクリレート類: ヘキサンジ オールジ (メタ) アクリレート、トリメチロールプロバ ントリ (メタ) アクリレート、トリメチロールプロバン ジ(メタ)アクリレート等の名官能(メタ)アクリレー ト類:トリエチレングリコールジマレート。 ポリエチレ ングリコールジマレート等の(ボリ)アルキレングリコ ールジマレート類; ビニルスルホネート。(メタ) アリ ルスルホネート、2~ (メタ) アクリロキシエチルスル ホネート、3 -- (メタ) アクリロキシブロビルスルホネ ート、3-(メタ)アクリロキシ-2-ヒドロキシブロ ビルスルホネート、3~(メタ)アクリロキシー2~ヒ ドロキシプロピルスルホフェニルエーテル、3~(メ タ) アクリロキシー2-ヒドロキシプロビルオキシスル ホベンゾエート、4~(メタ) アクリロキシブチルスル ホネート、(メタ)アクリルアミドメチルスルホン酸、 (メク) アクリルアミドエチルスルホン酸、2~メチル プロバンスルホン酸 (メタ) アクリルアミド、スチレン スルホン参等の不動剤スルホン粉類 並びに それらの 一個金属塩、三個金属塩、アンモニウム塩及び有機アミ ン塩:メチル(メタ)アクリルアミドのように不統和モ ノカルボン酸類と炭素原子数1~30のアミンとのアミ ド類:スチレン、αーメチルスチレン、ピニホトキエ ン、p・メチルスチレン等のビニル芳香絵類:1、4・ プタシジオールモノ(メタ)アクリレート、1、5・ペ ンタンジオールモノ(メタ)アクリレート等のアホカン ジオールモノ(メタ)アクリレート等のアホカン ジオールモノ(メタ)アクリレート等:ブタジエン、2 ソアレン、2・メチル・1、3・ブタジエン、2・クロ ル・1、3・ブラジエン第2

【0044】 (メタ) アクリルアミド、 (メタ) アクリ ルアルキルアミド、N-メチロール (メタ) アクリルア ミド、N、N-ジメチル (メタ) アクリルアミド等の不 **錠和アミド類: (メタ) アクリロニトリル、αークロロ** アクリロニトリル等の不飽和シアン類: 酢酸ビニル、ア ロピオン酸ビニル等の不能和エステル類; (メタ) アク リル酸アミノエチル、(メタ) アクリル酸メチルアミノ エチル、(メタ) アクリル酸ジメチルアミノエチル、 (メタ) アクリル酸ジメチルアミノブロビル、(メタ) アクリル酸ジプチルアミノエチル、ビニルビリジン等の 不能和アミン類:ジビニルベンゼン等のジビニル芳香族 類:トリアリルシアスレート等のシアヌレート類:(メ タ) アリルアルコール、グリンジル (メタ) アリルエー テル郷のアリル郷:メトキシボリエチレングリコールモ ノビニルエーテル、ポリエチレングリコールモノビニル エーテル、メトキシボリエチレングリコールモノ (メ タ) アリルエーテル、ボリエチレングリコールギノ (メ タ) アリルエーテル、第のビニルエーテルあるいはアリ ルエーテル類: ボリジメチルシロキサンプロピルアミノ マレインアミド酸、ボリジメチルシロキサンアミノブロ ピレンアミノマレインアミド酸、ボリジメチルシロキサ ンーピスー (プロピルアミノマレインアミド酸) ボリ ジメチルシロキサン ... ビス ... (ジプロビレンアミノマレ インアミド酸)、ポリジメチルシロキサンー(1-プロ ビルー3-アクリレート) ポリジメチルシロキサンー (1-プロビルー3-メタクリレート) ボリジメチル シロキサンービスー (1ープロビルー3ーアクリレー ト)、ポリジメチルシロキサンービスー(1ープロビル 3 - メタクリレート)等のシロキサン誘導体。

【9045】 「起建集合体(A)、 共産合体(B)及び 共産合体(C)を得るには、重合関語制を用いて上記単 基体域分を大整合させればい。 共乗合は、溶流重合や ・地状重合等の公知の方法で行うことができる。 落溶液重合 は回分式でも連続式でも行うことができ、その解に使用 される溶解としては特に限定されず、例えば、ボ:メチ ルアルコール、エチルアルコール、イソアロビルアルコ ール等のアルコール: ベンゼン、トルエン、キシレン シクロへキサン、ホーヘキサン等の芳香酸あるいは脂肪 族炭化未業、静電エチル等のエステル化合物: デトラヒト ニフラン、ジオキサン等の選求エーテル化合物等が等げ られるが、 原料単量体及び得られる場合性の溶解性か 6. 水及び炭素敷1~4の低級アルコールよりなる群から 高級はれた少なくとも1種を用いることが好ましく、その中でも水を溶螺に用いるのが、観溶剤工程を省略できるもつされた配針としい。

【0046】上記共議合体(A)、共兼合体(B)及び 共兼合体(C)を製造するために水溶液重合を行う場合 には、ラジカル集合開始網として、水溶性の集合開始 剤、例えば、過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウム。 過硫酸カリウム等の過硫酸塩;過酸化水素;2,2'-アゾピスー2-メチルプロピオンアミジン塩酸塩等のア ゾアミジン化合物、2,2'-アゾビス-2-(2-4 ミダゾリンー 2- イル)プロバン塩酸塩等の環状アゾア ミジン化合物。2…カルバモイルアゾイソブチロニトリ ル等のアゾニトリル化合物等の水溶性アゾ系開始削等が 使用され、この際、亜硫酸水素ナトリウム等のアルカリ 金属亜硫酸塩、メク二亜硫酸塩、次亜燐酸ナトリウム、 モール塩等のドe(11)塩、ヒドロキシメタンスルフ ィン酸ナトリウム二水和物、ヒドロキシルアミン塩酸 塩、チオ駅素、L-アスコルビン酸(塩)、エリソルビ ン酸(塩)等の促進剤を併用することもできる。中で も、過酸化水素としーアスコルビン酸(塩)等の促進剤 との組み合わせが好ましい。これらのラジカル策合開始 細や促進網はそれぞれ単独で用いてもよく。 2種以上を 併用してもよい。

【0047】又、低級アルコール、芳香族者しく位間的 鉄炭化水業。エステル化合物、又は、ケトン化合物を溶 鎌とする溶液理合を行う場合には、ベンソイルバーオキ シド、ラウロイルバーオキンド、ナトリウムバーオキン ド、クメンハイドロバーオキンド等のハイドロバーオキン ド、クメンハイドロバーオキンド等のハイドロバーオキ シド・アンビスイソブチロニトリル等のアン化合物等が ラジカル産条御機利として明いられる。この原でシン化 会機デルコール混合溶解を用いる場合には、上記の種で のラジカル産名開始網、又は、ラジカル産品短網と 産剤の組か合わせの中から避宜選択して用いることがで き

【0048】きらに塊保癒合を行う場合には、ラジカル 高合開始剤として、ペンソイルバーオキシド、ラウロイ ルパーオキシド、ナトリウムパーオキシド等のバーオキ シド、ホーブチルハイドロパーオキシド、アゾビスイ ソプチロニトリル等のアッ化合物等を用い、50~20 017の温度で行きれる。

【10949】各単単体の反応管器への規入方法は特に限定されず、全量を反応管器に初期に一括投入する方法、全量を反応管器に分割者しくは連続投入する方法、一部を反応管器に分割者しくは連続投入する方法のいず化でもよい、具体的には、 単量体(a) 及び/火払後単係(b) と単純係(c) の 全部を反応容器に連続投入する方法、単量体(a)及び 単量体(a)及び、又は単量体(b)の残りと単量体 (c)の全部を反応容器に連締投入する方法。あるい。 は、単量体(a)及び/又は単量体(b)の一部と単量 体(c)の一部を反応容器に初期に投入し、単量体 (a) 及び/又は単層体(b)の残りと単層体(c)の 残りをそれぞれ反応容器に変互に数回に分けて分割投入 する方法等が挙げられる。さらに、反応途中で各単量体 の反応容器への投入速度を連続的又は段階的に変えるこ とにより各単量体の単位時間当りの投入重量比を連続的 又は段階的に変化させて、共通合体中の構成単位(I) 及び/又は構成単位(11)と構成単位(111)との 比率が異なる共重合体の混合物を重合反応中に合成する ようにしてもよい、尚、ラジカル重合開始剤は反応容器 に初めから仕込んでもよく、反応容器へ滴下してもよ く、又目的に応じてこれらを組み合わせてもよい。 【0050】上記共業合体(A)、共業合体(B)及び 共兼合体(C)の分子量調整のため、連鎖移動剤を用い ることができる。連鎖移動剤としては特に限定されず、 例えば、メルカプトエタノール、チオグリセロール、チ オグリコール酸、2一メルカプトプロピオン酸、3一メ ルカアトプロビオン酸、チオリンゴ酸、チオグリコール 酸オクチル、3 -- メルカアトプロピオン酸オクチル、2 …メルカアトエタンスルホン総第のチオール高連續移動 額:イソプロパノール等の第2級アルコール: 亜リン 酸、次亜リン酸、及びその塩(次亜リン酸ナトリウム、 次亜リン酸カリウム等)や、亜硫酸、亜硫酸水素、亜。 チオン酸、メタ重亜硫酸、及びその塩(亜硫酸ナトリウ ム、 鞭縮酸カリウム、 亜硫酸水素ナトリウム、 亜硫酸水 素カリウム、亜二チオン酸ナトリウム、亜二チオン酸カ リウム、メタ重亜硫酸ナトリウム、メタ電亜硫酸カリウ ム等)の低級酸化物及びその塩;等が挙げられる、これ らは単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。 さらに、共進合体(A)、共重合体(B)及び共重合体 (C)の分子量調整のためには、単量体(d)として (メタ) アリルスルホン酸(塩) 類等の連鎖移動性の高 い単量体を用いることも有効である。

【6051】所定の分子量の地域合体を再現住上く得るには、共業合反応を安定に進行させることが必要である。 とから、溶液度合する場合には、使用する溶像の25 でにおける溶体酸素濃度を5ppm以下の範囲とすることが好ましい。好ましくは0.01~4ppmの範囲ともくは0.01~1ppmの範囲とある。所、溶媒に単体を表面液、溶液存作機素濃度を上記範囲性とする。两、溶媒の溶存物素濃度の調整は、兼合反応指で行ってもよく、溶解中の病毒を創業したものを用いてもよく、溶媒の機能を急性としては、用えば下記の溶存機素量を測整したものを用いてもよく、溶媒の機能を急性出す方法としては、列えば「下記の(1) ~ (5) の方法が挙げられる。

- (1) 溶媒を入れた密閉容器内に製業等の不活性ガスを 加圧充填検、密閉容器内の圧力を下げることで溶媒中の 酸素の分圧を低くする。窒素気流下で、密閉容器内の圧 力を下げてもよい。
- (2) 溶媒を入れた容器内の気相部分を窒素等の不活性 ガスで叢操したまま液相部分を長時間激しく提拝する。
- (3) 容器内に入れた海媒に窒率等の不活性ガスを長時 間パブリングする。
- (4) 溶媒を一旦沸騰させた後、窒素等の不活性ガス雰 囲気下で冷却する。
- (5) 設管の途中に静止型混合機(スタティックミキサー)を設置し、密媒を兼合反応槽に移送する配管内で競 業等の不活性ガスを混合する。

【0052】上記共順合体(A)、共康合体(B)及び 共譲合体(C)は、そのままでもセメント混和剤の主成 分として用いられるが、取り扱い性の観点からは、水溶 液状態で弱酸性以上のpH範囲に調整しておくことが好 ましく、より好ましくはpH4以上、さらに好ましくは pH5以上、とりわけ好ましくはpH6以上の範囲であ る。一方、共進合反応をpH7以上で行ってもよいが、 その場合、重合率の低下が起こると同時に、共重合性が 悪くなり分散性能が低下するので、酸性から中性のpH 範囲で共乗合反応を行うことが好まして、より好まして はpH6未満、さらに好ましくはpH5、5未満、とり わけ好ましくはpH5未満の範囲である。従って、低い p日で共業合反応を行った後にアルカリ性物質を添加し てより高いpHに調整することが好まして、好適な実施 形態として具体的には、pH6未満で共業合反応を行っ た後にアルカリ性物質を添加してッH6以上に遡称する 方法、pH5未満で共譲合反応を行った後にアルカリ性 物質を添加してpH5以上に調整する方法、pH5未満 で共衛合反応を行った後にアルカリ性物質を添加してロ H6以上に調整する方法等が挙げられる。pHの調整 は、例えば、一価金属又は二価金属の水酸化物や炭酸塩 等の無機場; アンモニア; 有機アミン; 等のアルカリ性 物質を用いて行うことができる。又、pHを下げる必要 のある場合、特に、無合の際にpHの調整が必要な場合 は、リン酸、硫酸、硝酸、アルキルリン酸、アルキル硫 酸、アルキルスルホン酸、(アルキル)ベンゼンスルホ ン酸等の酸性物質を用いてpHの調整を行うことがで き、これら酸性物質の中では、pH緩衝作用がある点等 からリン織が好ましい。又、反応終了後、必要ならば激 度測整を行うこともできる、尚、上記共重合体(A)、 共連合体(B)及び共重合体(C)は、水溶液の影像で そのままセメント混和剤の主成分として使用してもよい し、あるいは、カルシウム、マグネシウム等の二備金属 の水酸化物で中和して多価金属塩とした後に乾燥させた り、シリカ系総粉末等の無機粉体に根持して乾燥させた りすることにより粉体化して使用してもよい。

【0053】上記共棄合体(A)、共重合体(B)及び 共乗合体(C)の重量学物分子量としては、ゲルバーミ エーションタロマトグラフィー(以下「GPに」ともい う)によるボリエチレングリコール模算で1、000~ 500,000が適当であるが、5、000~300, 00のが第当によ、16、000~150、000が り好ましい。このような重量学均分子量の範囲を選ぶこ とで、より高い分散性能を発揮するセメント影和的が得られる。

【0054】本発明による第2のセスント議和網の、共 重合体(B)と共重合体(C)との比率(重整等)は1 ・99×99・1が適当であが、3〜97/97・3 が軽ましく、5〜95/95〜5がより好ましく、10 〜90/90〜10が答らに好ましく、20〜80 = 8 (つ~20がよりおけがましい。

【0055】本発明による第1のセメント混和剤におい て、必須成分である共乗合体 (A) 以外に、さらに上記 一般式(1)で表される不飽和(ボリ)アルキレングリ コールエーテル系単量体(a)と上記一般式(2)で表 される不飽和ボリアルキレングリコールエーテル系単量 体(b)とを必須成分として含み、かつ、単凝体(a) と単量体(b)との合計量が上記共産合体(A)に対し て1~100重量%であることが好ましい。より好まし くは1、5~100重量%、さらに好ましくは2~90 重量%、とりわけ好ましくほう~80億量%である。不 総和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単層体 (a) 及び不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系 単量体(b)をも含有することにより、モルタルやコン クリート等のセメント組成物のワーカビリティをより向 上させることができるセメント混和剤となる、単量体 (a)と単類体(b)との合計量が1重量%未満の場合 には、ワーカビリティの向上効果が不十分となり好まし くなく 他方 100重量%を超える場合には セメン トに対する分散性が低下して好ましてない。尚、該不飽 和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単量体

(a) 及び不整和ボリアルキレングリコールエーテル系 単量体(b) は、共産合体(A) の乗合に用いた不飽和 (ポリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a) 及び不験和ボリアルキレングリコールエーデル系単量体 (b)、脚ち、共産合体(A) の構成単位(i)を導い た不飽和(ポリ)アルキレングリコーはエーテル系単量 体(a) 及び構成単位(ii)を導いた不飽和ボリアルキー センブリコールエーデル系単量体(b)と同一であっ でもよいし、異なっていでもよい、さらに、2種類以上 の不整和(ポリ)アルキレングリコールエーデル系単量 体(a) 及び「Xは不飽和ボリアルキレングリコールエーデル系単量 体(a) 及び「Xは不飽和ボリアルキレングリコールエーデル系単量 体(a) 及び「Xは不飽和ボリアルキレングリコールエーデル系単量体(b)を用いてもよい。

【0056】上記不飽和(ポリ)アルキレングリコール エーテル系単量体(a)及び不飽和ポリアルキレングリ コールエーテル系単量体(b)は、共変合体(A)の製 清後に配合してもよいが、共乗合体(A)を懸造する際 に、原料として用いた不飽和(ボリ)アルキレングリコ ールエーテル業単量体(a)と不飽和ポリアルキレング リコールエーテル系単層体(b)との合計量が、共重合 体(A)に対して1~100重量%残留している時点で 頭合反応を停止することによって、共進合体(A)以外 に 不飽和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単 量体(a)と不飽和ホリアルキレングリコールエーテル 希単量体(b)とを、合計量として共重合体に対して1 ~1.00重量%含有するセメント混和剤組成物を得るこ とができる、重合反応を停止する時点は、不能和(ボ リ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)と不 徳和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体(b) とが、合計量として共通合体(A)に対して1,5~1 00撤量%残留している時点がより好ましく、2~90 重量%残留している時点がさらに好まして、3~80重 量%残留している時点がとりわけ好ましい。この残留す る不飽和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単量 体(a)と不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系 単量体(b)との合計量が1重量%未満の場合には、ワ 一カビリティの向上効果が不十分となり好ましくなく、 他方、100重量%を超える場合には、セメントに対す る分類性が低下して好ましくない。尚、共業合体(A) の製造接に、さらに不能和(ボリ)アルキレングリコー ルエーテル系単層体(a) 階が/又は不齢和ポリアルキ レングリコールエーテル系単層体(わ)を配合してもよ く、配合する不飽和(ボリ)アルキレングリコールエー テル系単量体(a)及び 又は不飽和ポリアルキレング リコールエーテル系単量体(わ)は、共兼合反応の単量 体成分として用いた不飽和(ボリ)アルキレングリコー ルエーテル系単量体(a)及び不飽和ポリアルキレング リコールエーテル系単級体(b)と関一であっても異な っていてもよいし

【0057】本発明による第2のセメント潜和網におい て、必須成分である共譲合体(B)及び共譲合体(C) 以外に、さらに上記一般式(1)で表される不飽和(ボ リ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)と上 記…般式(2)で表される不飽和ポリアルキレングリコ ールエーテル系単量体(b)とを必須成分として含み、 かつ、単量体(a)と単量体(b)との合計量が上記共 報合体(B)と共乗合体(C)との合計量に対して1~ 100連業室であることが好ましい、より好ましくは 1.5~100重量%、さらに好ましくは2~90重量 光、とりわけ好ましくは3~80重量%である、不飽和 (ボリ) アルキレングリコールエーテル系磁量体(a) 及び不能和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体 (も)をも含有することにより、モルタルやコンクリー ト等のセメント組成物のワーカビリティをより向上させ ることができるセメント混和剤となる。単量体(a)と 単量体(b)との合計量が1重量%未満の場合には、ワ 一カビリティの向上効果が不十分となり好ましくなく。 他方、100重量%を超える場合には、セメントに対す る分散性が低下して好ましくない。尚、該不飽和(ボ リ) アルキレングリコールエーテル系単盤体(a)及び 不統和ポリアルキレングリコールエーテル発揮量体 (b) は、共重合体(B)の重合に用いた不飽和(ボ り) アルキレングリコールエーテル系線層体(a) 及び 共業合体(C)の集合に用いた不線和ボリアルキレング リコールエーテル系単量体(b)、即ち、共重合体 (B) の構成単位(1)を導いた不飽和(ボリ)アルキ レングリコールエーテル系単量体(a)及び共譲合体 (C)の構成単位([I])を適いた不能和ポリアルキレ ングリコールエーテル系単層体(b)と同一であっても よいし、異なっていてもよい。さらに、2種類以上の不 飽和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単量体 (a) 及び、又は不飽和ポリアルキレングリコールエー 【0058】上記不飽和(ポリ)アルキレングリコール

テル系単量体(b)を用いてもよい。 エーテル系単量体(a)及び不飽和ポリアルキレングリ コールエーテル系単量体(b)は、共譲合体(B)及び 共兼合体(C)の製造後に混合してもよいが、共兼合体 (日)を製造する際に、原料として用いた不飽和(ボ リ)アルキレングリコールエーテル系線量体(a)が、 共兼合体(B)に対して1~100歳量%残留している 勝占で筆会反応を停止することによって、共議会体 (B) DI外に、不線和(ボリ) アルキレングリコールエ ーテル系単量体(a)を共業合体に対して1~100歳 量%含有するセメント混和網網成物を得ることができ る。薫合反応を停止する時点は、不飽和(ポリ)アルキ レングリコールエーテル系単級体(a)が共進合体 (B)に対して1~90重量≤残弱している時点がより 好ましく、1,5~80重量%残留している時点がさら に好きしい、又 共進合体(C)を製造する際に、原料 として買いた不饒和ポリアルキレングリコールエーテル 系単量体(b)が、共兼合体(C)に対して1~100 重量%残留している時点で重合反応を停止することによ って、共重合体(C)以外に、不飽和ポリアルキレング リコールエーテル派単量体(b)を共産合体に対して1 ~100 重量等含有するセメント混和剤組成物を得るこ とができる。重合反応を停止する時点は、不飽和ポリア ルキレングリコールエーテル系単量体(b)が共重合体 (C) に対して1~90重量%残留している時点がより 好ましく、1.5~80重量%残留している時点がさら に好ましく、2~80重量%残留している時点がとりわ け好ましい。この残留する不飽和(ボリ)アルキレング リコールエーテル系単量体(a)と不能和ポリアルキレ ングリコールエーテル系単量体(b)との台計量が1単 量光未満の場合には、ワーカビリティの向上効果が不十 分となり好ましくなく、他方、100重量%を超える場 合には、セメントに対する分散性が低下して好ましくな

い。高、共転合体(B)及び、又は共産合体(C)の環 造能に、さらに不能和(ボリ)アルキレングリコールエ ーデル系単線体(a)及び、又は不能和ボリアルキレン グリコールエーデル系単線体(b)を配合してもよく、 総合する不飽和(ボリ)アルキレングリコールエーデル 系単原体(a)及び/又は不飽和ボリアルキレングリコ ールエーデル系単葉体(b)は、共連合反応の単量体成 かとして用いた不態和(ボリ)アルキレングリコールエ ーデル系単葉体(a)又は不飽和ボリアルキレングリコ ールエーデル系単葉体(b)と同一であっても異なって いてもよい。

【00591本売明による第1のセメント温制輸は、砂酸の分である共興合体(A)以外に、さらに水溶性ポリアルキレンクリコール (D) を上記共通合体 (A) に対して1、5の産業%を含すすることが終ましい。より新生くには2~5の産業%である。水溶性ポリアルキレングリコール (D) をも含育することにより、モルカルやコンクリコール (D) の合含育することにより、モルカルやコンクリコール (D) の分の大・活性ポリアルキレングリコール (D) の合素が1度次に減少場では、アーカビリティをより向上させることができるセメント設制剤となる。水溶性ポリアルキレングリコール (D) の合素数11産業次減の場合には、アーカビリティの向上効果が不十分となり将ましくなく、他方、50重量%を超える場合には、セメントに対する分散性が低下して好ましくない。

【0061】尚、水溶性ボリアルキレングリコール

(D) を構成するオキシアルキレン基の、接来源于数が 2~18のオキシアルキレン第の1種区は2種以上の混合物であり、3余米溶性ポリアルキレングリコールの未増 基が、木素原子、炭素原子数1~30のアルキル基又は (アルキル)フェニル語であることが好ましい。水溶性 ボリアルキレングリコール(D)のオキシアルキセン基 の炭素原子数としては、2~18の範囲が適当である が、2~8の範囲が好まして、2~4の範囲がより好ま しい。さらに、水溶性ポリアルキレングリコール (D) しい。さらに、水溶性ポリアルキレングリコール (D) は水溶性であることが必要であることから、親水性の高 い炭素原子数が2のオキシアルキレン基、即ちオキシエ チレン基を必須成分として含むことが好まして、50年 ル外以上がオキシエチレン基であることがより好まし く、90モル%以上がオキシエチレン基であることがさ らに好ましく、95モ4%以上がオキシエチレン基であ ることが殺も好ましい。又、オキシアルキレン基の繰り 返し単位は同一であってもあるいは異なっていてもよ く、オキシアルキレン基が2種以上の混合物の形態であ る場合には、ブロック状付加、ランダム状付加、交互状 付加等のいずれの付加形態でもよい、又、永洛性ポリア ルキレングリコール (D) の未燃基は水素原子、炭素原 子教1~30のアルキル基又は(アルキル)フェニル基 が適当であるが、該炭素原子数としては、1~22が好 ましく、1~18がより好ましく、1~12がさらに好 ましく、1~4が特に好ましい、さらに、該末端基の少 なくとも…方が水素原子であることが好ましく、幽末端 基が水素原子であることが最も好ましい。又、水溶性ボ リアルキレングリコール(D)の平均分子量としては、 500~200,000の範囲が好ましいが、1,00 0~100,000の範囲がより好ましく、2,000 ~50、000の範囲がさらに好ましい。

【0062】両末網基が水器原子である水溶性ポリアル キレングリコール(D)として具体的には、ボリエチレ ングリコール、ボリプロピレングリコール、ボリエチレ ンポリプロピレングリコール、ポリエチレンポリプチレ ングリコール等が挙げられるが、水溶性ボリアルキレン グリコール(D)は水溶性であることが必要であること から、親木性の高いオキシエチレン基を必須成分として 含むことが好ましく。50モル%以上がオキシエチレン 基であることがより好ましく、90モル%以上がオキシ エチレン基であることがさらに好ましく、95モル火以 上がオキシエチレン器であることがとりわけ好きしい。 中でもポリエチレングリコール又はポリエチレンポリア ロビレングリコールが好ましく。ポリエチレングリコー ルが最も好ましい。又、2種類以上の水溶性ポリアルキ レングリコール (D) を用いてもよい 尚、本発明の水 溶性ボリアルキレングリコール(D)は、水溶性である ことが必要であることから、確水性が高くて本質的に水 不溶性である公知のオキシアルキレン系消泡剤を本発明 の水溶性ボリアルキレングリコール (D) として用いる ことはできない。

【0063】上記水溶性ポリアルキレングリコール

(D)は、上記共重合体(A)、共進合体(B)及び共 重合体(C)の勢道後に配合してもよいが、各共運合体 を製造する際に、上記不飽和(ポリ)アルキレングリコ ールエーテル系単量体(a)及び/又は上記不飽和ポリ アルキレングリコールエーテル系単量体(b)と、上記 不飽和モノカルボン酸系単葉体(c)とを必能成分とし て含む電量様成分以外に、水溶性ポリアルキレングリコ ール(D)をも含む組成物を原料として共産会反応を行 うことによって、各共業合体と水溶性ポリアルキレング リコール(D)とを含有するセメント提和剤を得ること かできる。

【0064】未乗明で用いる人名不飽和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)及び不統和ボリアルキレングリコールエーテル系単量体(b)は、アリルアルコール、スタリルアルコール等の不総和アルコール製に、アルキレンオキシドを付加することによって得ることができるが、この付加反応の際に、反応系に読不飽和アルコール類(メタール、エタール等)や水の必然性未業をする化合物を出物が存在していると、主生成物である誘薬量体(a)又は単量体(b)以外に、流活性水素を有する化合物を出り換しまっておけアルキレンツリコールを関連成物として含む組成物が得られる。水水明では、誘尿療体(b)とは単量体(b)の製造の際に測性するボリアルキレングリコールを除去ですに、主生成物である減臭単量体

(a) Xは単盤体(b) 以外にボリアルキレングリコー ルを副生成物として含む組成物を原料として次の共乗合 反応を行うことができ、この製造方法により、容易に上 記条共乗合体と水溶性ボリアルキレングリコール(D) とを含有するセメント潜和網を得ることができる。尚、 単量体(a)又は単量体(b)の製造の際に測生するボ リアルキレングリコールが 讃末郷基が水楽原子のボリ アルキレングリコール、脚ち、ボリエチレングリコール やボリエチレンボリプロピレングリコール等の場合に は、活性水素を2個有する水を出発物質としていること から、該ボリアルキレングリコールの分子量は、活性水 素を1個有する不飽和アルコール類を出発物質とする単 量休(a)又は単量体(b)の分子量を上回り、通常。 間程度から2倍程度の平均分子量となる、又、各共重合 体の製造後に、さらに水溶性ボリアルキレングリコール (D)を報合してもよく、配合する水溶性ポリアルキレ ングリコール(D)は、測生成物として含まれていた水 溶性ポリアルキレングリコール (D) と同一であっても 異なっていてもよい。

【0065】尚、共無合反応を行う際に用いる単量体 (a)及び/又は単量体(b)と水溶性ポリアルキレングリコール(D)とを含む組成物において、単量体

(a) 及び、又は単量体(b) に対する未溶性ポリアル モレングリコール (D) の割合は0.5~50重量%が 通当であるが、1~40重単率が好ましく、2~30重 濃やがより防ましく、2~20重量やがさらに軽まし い、特に、水溶性ホリアルキレングリコール (D) の割 合が50重差小を超える場合には、重合反反映の単量体 温度が低下して各共重合体の分子量が低下するため、若 まりくない。

【0066】本売明による第1のセメント混和網は、必 運成分である共乗合体(A)以外に、さらに上記一般式 (1)で表される不飽和(ポリ)アルキレングリコール エーテル系単量体(a)と上記… 短式(2)で表される 不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体

(b)とを必須販力として金水、かつ、単量体(a)と 単量体(b)との合計量が上記共策合体(A)に対して 1~100電景%であり、さらに上記生務性サプアルキ レングリコール(D)を上退共聚合体(A)に対して、 その重量場合することにより、特に高減水準制性に おいて、変定した分散性能を発揮して、セメント組成物 の流動性を維持しつつ、ワーカビリティの向上が可能や セメント提和関してある。

【0067】本発明による第2のセメント混和額は、必 須成分である共康合体(B)及び共康合体(C)以外 に、さらに上記一般式(1)で表される不飽和(ポリ) アルキレングリコールエーテル系単量体(a)と上記一 椴式(2)で表される不飽和ポリアルキレングリコール エーテル系単層体(b)とを必須成分として含み、か つ、単量体(a)と単量体(b)との合計量が上記共進 合体(B)と上記共重合体(C)との合計量に対して1 ~100重量%であり、さらに上記水溶性ポリアルキレ ングリコール(D)を上記共進合体(B)と上記共進合 体(C)との合計量に対して1~50重量場合有するこ とにより、特に高減水率領域において、安定した分散性 能を発揮して、セメント組成物の流動性を維持しつつ、 ワーカビリティの面上が可能なセメント湿和剤となる。 【0068】本発明による第1のセメント混和額の必須 成分である共革合体(A)以外に、さらに上記一般式 (1)で表される不飽和(ボリ)アルキレングリコール

(1)で表される不能和(ホリ)アルキレングリコール エーテル系単量体(a)と上記一般式(2)で表される 不能和ボリアルキレングリコールエーテル系単量体

(わ)とを必須販分として含水、かつ、単量体(a)と 単量体(b)との合計量が上起共費合作(A)に対して 1~100重要%であり、さらに上起水溶性がリアルキ レングリコール(D)を上記共産合体(A)に対して1 ~50重量%含有する本理明のセメント混削割を得るた が見ま場合体(A)の貯ましい製造方法は、不飽和 (ポリ)アルキレングリコールエーデル系単産体

(a)、不整種ボリアルキレングリコールエーテル系単 線体(b)及び不整種モノカルボン脱系単単体(c)を 必領成分として含む単量体成分以外に、上記サ溶性ボリ アルキレングリコール(D)をも含む組成物を原料とし て共盛合反配を含むい、かつ、不整和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単鉱体(a)と不整肛ボリアル セレングリコールエーテル系単鉱体(b)との合計量 が、共盛合体(A)に対して1~100億延延機能して いる時点で確合反応を停止する方法である。この方法に より、共盛合体(A)、不整和ボリアルキレングリ コールエーデル系単鉱体(a)、不能和ボリアルキレン グリコールエーデル系単弧体(b)及び水溶化ボリアル グリコールエーデル系単弧体(b)及び水溶化ボリアル グリコールエーデル系単弧体(b)及び水溶化ボリアル イレングリコール (D)の)は砂分を含む組成砂を得るこ とができ、本発明のセメント混和剤を容易に得ることが グネス

【0069】本発明による第2のセメント混和網の必須 成分である共鳴合体(B) 及び共進合体(C) 以外に、 さらに上述一般式(1)で吹きされる不飽和はまり)アル キレングリコールエーテル系単量体(a)と上記一般式((2)で吹きされる不飽和はリアルキレングリコールエー テル系単量体(L)とを必須成分として合う人、かつ、単 量体(a)と単量体(b)との合計量が上記注集合体((B)と上記共連合体(C)との合計量に対して1~1 00度量でこめ、さらに上記水溶性ポリアルキレング リコール(b)を上記共進合体(B)と上記共進合体((C)との合計量に対して1~50重量や含する本発 明のセメント混和剤を得るための上記共進合体(B)及 び上記共進合体(C)の終ましい製造方法は、下記の適 ウである。即か、共富合体(B)と製造する法に、下記の がしまり、共富合体(B)と製造する法に、下記の のである。即か、共富合体(B)を製造する底に、不能 和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単単体

(a) と不飽和モノカルボン酸系単量体(c)とを必須 成分として含む単量体成分以外に、上紀水溶性ボリアル キレングリコール(D)をも含む組成物を照料として共 重合反応を行ない、かつ、原料として用いた不絶和(ボ リ)アルキレングリコールエーテル系単量体(a)が、 共筆合体(B)に対して1~100筆量%残留している 時点で兼合反応を停止し、一方、共兼合体(C)を製造 する際に 不飾和ボリアルキレングリコールエーテル系 単量体(b)と不能和モノカルボン酸素単量体(c)と を必須成分として含む風景体成分以外に、上記水溶性ボ リアルキレングリコール(D)をも含む組成物を原料と して共産合反応を行ない、かつ、原料として用いた不飽 和ポリアルキレングリコールエーテル系単層体(b) が、共乗合体(C)に対して1~100重量%残留して いる時点で敷合反応を停止する方法である。該製造方法 により得られた共衛合体(B)と共重会体(C)とを網

み合わせることにより、 夫重合体 (B)、 失重合体 (C)、不能和(ポリ) アルキレングリコールエーテル 条単盤体 (a)、不飽新むアルキレングリコールエー テル系単量体 (b) 及び未溶性オリアルキレングリコー ル(D)の万成分全合と組織物を得ることができ、本発 明のセメント混和削を容易に得ることができる。 【0070】本発明のセメント混和削は、各種本硬性材

料、即ちセメントや石海等のセメント組成物やそれ以外 の水硬性料料に用いることができる、このような水硬性 材料と水と水準明のセメント総和的とを含有し、きらに 必要に応じて細管材 (砂等)や組管材 (砕石等)を含む 水硬性組成物の具体例としては、セメンドペースト、モ セクル、コンクリート、プラスクー等が率折られる。 【9071】上記水硬性組成物の中では、水硬性材料と してセメントを使用するセメント組成物が最も一般的で あり、該セメント組成物は、水発明のセメント混和例、 セメント及どがを必須成分として含んでなる。このよう なセメント組成物は、本発明の好ましい実施形態の1つ できる

【0072】上記セメント組成物において使用されるセ メントとしては、特に脚定はない。例えば、ボルトラン ドセメント(普通、早強、超早強、中康熱、耐荷酸塩及 びそれぞれの低アルカリ形〉、各種混合セメント(高炉 セメント、シリカセメント、フライアッシュセメン ト)、白色ボルトランドセメント、アルミナセメント、 超速硬セメント(1クリンカー速硬性セメント、2クリ ンカー連硬性セメント、リン酸マグネシウムセメン ト)、グラウト用セメント、油井セメント、低発熱セメ ント(低発熱型高炉セメント、フライアッシュ混合低発 熱型高炉セメント、ビーライト高含有セメント)、超高 強度セメント、セメント系制化材、エコセメント(都市 ごみ焼却灰、下水汚泥焼却灰の1種以上を原料として製 造されたセメント)等が挙げられ、さらに、高炉スラ グ、フライアッシュ、シンダーアッシュ、クリンカーア ッシュ、ハスクアッシュ、シリカヒューム、シリカ粉 末、石灰石粉末等の微粉体や石膏を添加してもよい。 又、骨材としては、砂利、砕石、水酔スラグ、再生骨材 等以外に、珪石質、粘土質、ジルコン質、ハイアルミナ 質、炭化件素質、黒鉛質、クロム質、クロマグ質、マグ ネシア智等の耐火骨材が使用可能である。 【0073】上記セメント組成物においては、その1m

【0073】上記セメント組成物においては、その1m3 あたりの単位水量、セメント使用量及び水・セメント 比に捻特を制度投立、単位を集100~185 kg/m3、 加3、使用セメント量250~800 kg/m3、水・セメント化(単量化)の0、1~0、7、好ましくは単位水量120~175 kg/m3、使用セメント量27 0~800 kg/m3、水/セメント比(重量比)の、2~0、65が進現され、就配合~高配合まで掲広 く使用可能であり、単位セメント量の多い添強度コンクリート、単位セメント量が300 kg/m2以下の資配 6222クリールのいずれにも有効である。

【0074】上記セメント組成物における上記セメント 混和剤の配合割合については、特に限定はないが、水硬 セメントを用いるモルタルやコンクリート等に使用する 場合には、本発明による第1のセメント混和剤において は共乗合体(A)を開形分換算で、セメント重量のO. 01~5.0%、好ましくは0.02~2.0%、より 好ましくは0、05~1、0%となる比率の量を添加す ればよい。一方、本発明による第2のセメント混和網に おいては共重合体(B)と共進合体(C)との合計で、 間形分換算で、セメント重量の0.01~5.0%、背 ましくは0.02~2.0%、より好ましては0.05 1.0%となる比率の量を添加すればよい。この添加 により、単位水量の低減、強度の増大、耐久枠の向上等 の各種の好ましい諸効果がしたらされる。上記疑念制合 が0.01%未満では、性能的に充分とはならないおそ れがあり、逆にち、0%を超える多量を使用しても、そ

の効果は実質上頭打ちとなり経済性の面からも不利とな

【0076】本発明のセメント混和網は、さらに、公知 のセメント分散剤と組み合わせて使用しても良い、併用 可能な公知のセメント分散剤としては、特に限定はな く、分子中にスルホン酸基を有する各種スルホン酸系分 散剤や、分子中にボリオキシアルキレン鎖とカルボキシ ル基とを有する各種ボリカルボン酸系分散剤が挙げられ る。スルホン酸系分散剤としては、例えば、リグニンス ルホン酸塩;ナフタレンスルホン酸ホルマリン総合物; メラミンスルホン酸ホルマリン縮合物; ボリスチレンス ルホン酸塩:アミノアリールスルホン酸…フェノール… ホルムアルデヒド縮合物等のアミノスルホン酸系(特開 平1…11341 Q昇公撥奪輯) 溶が溢げられる。又 ボリカルボン酸系分散剤としては、特別平1~2267 57号公報に記載の如く(メタ)アクリル酸のボリエチ レン (プロピレン) グリコールエステル、(メタ) アリ ルスルホン酸(塩)、及び、(メタ)アクリル酸(塩) からなる共乗合体:特公平5-36377号公報に記載 の如く (メタ) アクリル酸のボリエチレン (プロピレ ン)グリコールエステル、(メタ)アリルスルホン酸

(塩) 若しくほロー (メタ) アリルオキシベンゼンスル ホン酸(塩)、並びに (メタ) アクリル酸(塩) から なる共兼合体:特開半4-149056号公銀に記載の 如くポリエチレングリコールモノ (メタ) アリルエーテ ルとマレイン酸(塩)との共康合体;特開平5-170 501号公報に記載の如く (メタ) アクリル酸のボリエ チレングリコールエステル、(メタ) アリルスルホン酸 (塩)、(メタ)アクリル酸(塩)、アルカンジオール モノ (メタ) アクリレート、ポリアルキレングリコール モノ (メタ) アクリレート、及び、分子中にアミド基を 有するα,β-不能和単量体からなる共進合体;特欄平 5-43288号公報に記載の如くアルコキシボリアル キレングリコールモノアリルエーテルと無水マレイン酸 との共業合体、若しては、その加水分解物、又は、その 塩、椿公郎58-38380号公朝に記載の加くボリエ チレングリコールモノアリルエーテル、マレイン酸。及 び、これらの単層体と共働合可能な単層体からなる共乗 合体、若しては、その塩、又は、そのエステル;特公昭 59-18338号公報に記載の如くボリアルキレング リコールモノ (メタ) アクリル酸エステル系単量体。 (メタ) アクリル酸系単量体、及び、これらの単量体と 共産合可能な重量体からなる共産合体: 特徴昭62-1 19147号公報に記載の如くスルホン酸基を有する (メタ) アクリル酸エステル及び必要によりこれと共兼 合可能な単量体からなる共産合体、又は、その場:特開 平6-271347号公銀に記載の如くアルコキシボリ アルキレングリコールモノアリルエーテルと無水マレイ ン酸との共産合体と、末端にアルケニル基を有するポリ オキシアルキレン誘導体とのエステル化反応物:特間平 6-298555号公報に記載の如くアルコキシボリア ルキレングリコールモノアリルエーテルと無水マレイン 酸との共重合体と、末端に水酸基を有するポリオキシア ルキレン誘導体とのエステル化反応物等が挙げられる。 これら公知のセメント分散網は単独で用いてもよく、2 額以上を併用してもよい。

【0077】高、上記公知のセメント分散利を用事である。本売明のセメント基和剤と公加のセメント分散利を加めてメント分散利のセメント分散利の極度を設定した。 1000年の東京には決める、地たなが、未参明による第100年メント連和利においては共重合体(A)との配合重量比で、本売明による第2のセメント連和利においては共重合体(B)と共産合体(C)との合格との配合重量比で、それぞに制御分積第の比率として、1~99~99~1分適当であるが、5~95/95~5が好ましく、10~90/90~10がきらに存ましい。

【0078】さらに、本発明のセメント混和剤は、以下 の(1)~(20)に商量するようを他の公知のセメン ト添加剤(料)と組み合わせて使用することができる。 (1) 水溶性高分子物質: ボリアクリル酸(ナトリウ ム) ボリメタクリル酸 (ナトリウム) ボリマレイン 酸(ナトリウム)、アクリル酸・マレイン酸共和合物の ナトリウム塩等の不能和カルボン酸薬合物;メチルセル ロース、エチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロー ス、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセ ルロース、カルボキシエチルセルロース。ヒドロキシブ ロビルセルロース等の非イオン性セルロースエーテル 類;メチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキシ エチルセルロース。ヒドロキシブロビルセルロース等の 多糖類のアルキル化又はヒドロキシアルキル化誘導体の 一部又は全部の水酸基の水素原子が、炭素数8~40の 炭化水素鎖を部分精造として有する疎水性置換器と、ス ルホン酸基又はそれらの塩を部分構造として有するイオ ン性親水性潤塊基で置換されてなる多糖誘導体、酵母グ ルカンやキサンタンガム、B-1. 3グルカン類 (複雑) 状、分岐鎖状の何れでもよく、一例を挙げれば、カード ラン、パラミロン、パキマン、スクレログルカン、ラミ ナラン等)等の微生物凝酔によって製造される多糖類:

- ポリアクリルアミド:ポリビニルアルコール:デンブ ン:デンプンリン酸エステル:アルギン酸ナトリウム: ゼラチン:分子内にアミノ基を有するアクリル酸のコポ リマー 房びその内部 化金物等
- (2)高分子エマルジョン: (メタ)アクリル酸アルキル等の各種ビニル単量体の共産合物等。
- (3) 凝延網: グルコン酸、グルコヘプトン酸、アラボ ン酸、リンゴ酸、クエン酸や、これらのナトリウム、カ リウム、カルシウム、マグネシウム、アンモニウム、ト リエタノールアミン等の無機塩又は有機塩等のオキシカ ルボン酸;グルコース、フラクトース、ガラクトース、 サッカロース、キシロース、アビオース、リボース、器 性化糖等の単糖類や、二糖、三糖等のオリゴ糖、又はデ キストリン等のオリゴ糖、又はデキストラン等の多糖 類、これらを含む糖蜜類等の糖類;ソルビトール等の糖 アルコール: 達弗化マグネシウム: リン酸並びにその塩 又はホウ酸エステル類: アミノカルボン酸とその塩:ア ルカリ可溶タンパク質:フミン語:タンニン酸:フェノ ール:グリセリン等の多値アルコール:アミノトリ(メ チレンホスホン酸) 1…ヒドロキシエチリデン…1. 1 …ジホスホン酸、エチレンジアミンテトラ (メチレン ホスホン酸) ジエチレントリアミンペンタ (メチレン ホスホン酸) 及びこれらのアルカリ金銭塩、アルカリ土 類金属塩等のホスホン酸及びその誘導体等、
- (4) 早無利 促進剤:塩化カルシウム、郵碗酸カルシ ウム、硝酸カルシウム、泉化カルシウム、ヨウ化カルシ ウム等の高能力ルシウム器:塩化鉄、塩化ダイネシウ ム等の塩化物: 随酸塩:水酸化カリウム:水酸化ナトリ ウム:炭酸塩:チオ硫酸塩:ギ酸及び不酸カルシウム等 のキ酸塩:アルカノールアミン:アルミナーメント:カ ルシウムアルミネートシリケート等。
- (5) 鉱油系消泡剤: 総油、流動パラフィン等。
- (6)油脂系消泡剤:動植物油、ごま油、ひまし油、これらのアルキレンオキシド付加物等。
- (7) 脂肪酸系消泡剤:オレイン酸、ステアリン酸、これらのアルキレンオキシド付加物等。
- (8) 脂肪酸エステル系溶泡剤:グリセリンモノリシノレート、アルケエルコハク酸誘導体、ソルビトールモノラウレート、ソルビトールトリオレエート、天然ワックス等
- (9) オキシアルキレン系指池側: (ポリ) オキシエテレン (ポリ) オキシアロビレン付加物等のボリオキシアルキレンボリ オキシアロビレン付加物等のボリオキシアロビレンブルエーテル、ボリオキシエテレンオレイルエーテル、ボリオキシアロビレンプーエチルへキシルエーテル、炭素原子数12~1まの高級アルコールへのオキシエチレンオキシアロビレン「有加齢等の(ポリ) オキシアルキルエーテル、ボリオキシアロビレン「カース・エルエーテル、ボリオキシエキレンス・エルエーテル、ボリオキシエキレンノ、エエルエーテル、ボリオキシエキレンノ、エエーアル等の(ボリ) オキシエチレンノニルア、エルエーテル等の(ボリ) オキシエチレンノニルア、エルエーテル等の(ボリ) オキシエチレンノニルア、エルエーテル等の(ボリ) オキシエチレンノニルア、エルエーテル等の(ボリ) オキシ

- アルキレン (アルキル) アリールエーテル類: 2、4、 7,9ーテトラメチルーラーデシンー4、7ージオー ル、2、5 -- ジメチル -- 3 -- ヘキシン -- 2、5 -- ジオー ル、3-メチル-1-ブチン-3-オール等のアセチレ ンアルコールにアルキレンオキシドを付加集合させたア セチレンエーテル類:ジエチレングリコールオレイン酸 エステル ジエチレングリコール ラウリル総エステル エチレングリコールジステアリン酸エステル等の(ボ り)オキシアルキレン脂肪酸エステル類;ポリオキシエ チレンソルビタンモノラウリン酸エステル、ポリオキシ エチレンソルビタントリオレイン酸エステル等の(ボ リ:オキシアルキレンソルビタン影動酸エステル類:ボ リオキシプロピレンメチルエーテル硫酸ナトリウム、ボ リオキシエチレンドデシルフェノールエーテル流酸ナト リウム等の(ボリ)オキシアルキレンアルキル(アリー ル)エーテル硫酸エステル塩類;(ボリ)オキシエチレ ンステアリルリン酸エステル等の(ボリ)オキシアルキ レンアルキルリン酸エステル類:ボリオキシエチレンラ ウリルアミン郷の(ボリ)オキシアルキレンアルキルア ミン類: ポリオキシアルキレンアミド等.
- (10) アルコール系溝泡剤: オクチルアルコール、ヘ キサデシルアルコール、アセチレンアルコール、グリコ ール類第.
- (11) アミド素酒泡網: アクリレートポリアミン等、 (12) リン酸エステル系海汐網: リン酸トリブチル
- ナトリウムオクチルホスフェート等。 (13) 金屬石鹸系消泡剤: アルミニウムステアレー
- ト、カルシウムオレエート等 (14)シリコーン落消泡期:ジメチルシリコーン油。 シリコーンペースト、シリコーンエマルジョン、存機変 性ポリシロキサン (ジメチルポリシロキサン等のポリオ
- (16) その態界面活性剤: オクタデシルアルコールキ ステプリルアルコール等の分子内に6~30個の炭素原 子を有する脂肪族1値アルコール、アビュチルアルコー ル等の分子内に6~30個の炭素原子を有する脂環式1 個アカコール、ドデシルメルカアタン等の分子のに6~ 30個の炭素原子を有する1値メルカアタン、ノールフ ェノール等の分子内に6~30個の炭素原子を有するするア オール等の分子内に6~30個の炭素原子を有するア

(17)防水剣:脂肪酸(塩)、脂肪酸エステル、油脂、シリコン、バラフィン、アスファルト、ワックス 遊、

(18) 防錆剤: 亜硝酸塩、リン酸塩、酸化亜鉛等。 (19) ひび割れ低減剤: ボリオキシアルキルエーテル ※

(20) 島駅村: エトリンガイト系 石炭系等 【0079】その他の公別のセメント逐加利(材)としては、セメント湿潤利、幣店利、分屋低減利、凝集剤、 乾燥収縮低減利、強度増進剤、セルフレベリング剤、防 締利、着色利、防力に利応を挙げることができる。これ ら公知のセメント添加利(材)は単独で用いてもよく、 2個以上を伊用してもより、

【0080】上記セメント組成物において、セメント及び水以外の成分についての特に射適な実施形態としては、次の(1)~(7)が挙げられる。

【0081】(1) の本絶明のセメント議相網、及び、
のオキシアルキレン系清池網の2成分を必要とする組み 合わせ、所、ののオキシアルキレン系清池網の配合重量 比としては、ののセメント混和剤中の共産合体(A)の 違又は共産合体(B)と共産合体(C)との合計量に対 しての、001~10重量※の範囲が好ましい。

【0082】(2)の本売明のセメント選相所、及び、

利料分離低減削の2歳分を必須とする組み合わせ、材料分離低減能としては、非イオン性セルロースエーテル

明等の各種解情剤、部方構造として炭素数4~30の炭 に木業額からなる跡本性間線度と炭素数2~18のアル キレッオキンアルキレン減とを有する化合物等が使用可能 である。隣、ののセメント選和御中の共産が作用可能 である。隣、ののセメント選和御中の共産が作人の)の 量又は共重合体(8)と共産合体(で)との合計量と、 ②の材料分離低減削との配合単量比としては、10/9 の、95,950、01が終まして、50~50~9 の、90、01がより報まして、10/50~9 の、90、10 がより報まして、2000年のセメ ント組成物は、高流動コンクリート、自己売嬢性コンク リート、セルフレベリング材として影響である。

【0083】(3)の本発明のセメント混和剤、②遅延 剤の2成分を必須とする組み合わせ、遅延剤としては、 グルコン酸(塩)、クエン酸(塩)等のオキシカルボン 酸類、グルコース等の糖類、ソルビトール等の糖アルコ ール類、アミノトリ(メサレンホスホン酸)等のホスホ ・乾頼等が使用可能である。前、0のペエント、提和前中 の共運合体(A)の量又は決重合体(B)と共獲合体 (C)との合計量とのの遅延割との配合重量比として は、10/90~99/1の範囲かにより、 20/80~99/1の範囲かに対対しい。

【0084】(4)の本発明のセメント混和剤、の促進 類の皮皮分を必要とする場合わせ、促進剤としては、 動化力ルシウム、顕微力ルシウム等 の可溶性カルシウム塩類、塩化炭、塩化マグネシウム等 の塩物類、子有酸塩塩、子酸及び毛酸カルシウム等の キ酸塩均等が使用可能である。尚、ののセメント混和削 中の実理合体(A)の最又は其食合体(B)と生産合体 (C)との合計量とのの配慮剤との配合能量比として は、0.1,99、9~90/109範囲が好ましく。 1/99~70/30の範囲がより発生しい。

【0085】(5) 0本発明のセメント混和網、20炭素 数2~18のアルキレンオキシドを平均付加モル数で2 ~300付加したボリオキシアルキレン鎖を有するボリ アルキレングリコールモノ (メタ) アクリル微エステル 系級量体と、(メタ)アクリル酸系級量体及びこれらの 単量体と共乗合可能な単量体からなる共乗合体(特公路 59-18338号公報、特勝平7-223852号公 部 特閣平り…241056号公器際参昭) ぬオキシ アルキレン系演演剤の3成分を必須とする組み合わせ、 高、Oのセメント混和剤中の共産合体(A)の量又は共 集合体(B)と共乗合体(C)との合計量とOの共乗合 体との配合重量比としては、5/95~95/5の範囲 が好ましく。10/90~90 10の範囲がより好ま しい、商、00のオキシアルキレン系済泡剤の配合重量比 としては、Oのセメント混和剤中の共産合体(A)の量 又は共譲合体(B)と共重合体(C)との合計量と、Ø の共重合体との合計量に対して0、01~10重量%の 総関が好ましい。

【0086】(6) ②本発明のセメント混和剤、②分子中にスルホン酸基を有するスルホン酸素分散例の2成分を必須とする組み合わせ。尚、スルホン酸素分散例料としては、リグニンスルホン酸塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ボリスチレンスルホンを掘ってメールーボルスアルデルド解合物等のアミノスルホン酸系の分散剤等が使用可能である。尚、②のセメント混和剤中の共産合体(A)の量又は共産合体(B)と共産体(C)との含計量と必のスルホン酸系分散剤との配合重量を必えれまし酸系分散剤との配合重量を必えれました。 分散剤との配合重量はとしては、5 95~95 5の 範囲が算まして、10 90~90/10 の範囲がより がまりか、

【0087】(7)の本売明のセメント混和剤、20リグ ニンスルホン酸塩の2成分を必須とする組み合わせ、 高。0のセメント混和評中の共産合体(A)の量又は共 重合体(B)と共康合体(C)との合計量とののリグニ ンスルホン酸塩との配合重量比としては、5/95~9 5-5の範囲が好まして、10/90~90/10の範 囲がより好ましい。

100881

【実施例】以下に実施例を挙げ、本発明をさらに具体的 に説明するが、本発明をよれらに職定されるものではな い、前、特にことおりのない限り、「%」は重量%を・ 「徭」は重量部を表すものとする。

【0089】製造側において、不飽和(ボリ)アルキレングリコールエーテル系単量体の製造時に副生するボリアルキレングリコールの生成量は、下記の条件で測定した。

【0090】<ポリアルキレングリコールの生成量の選定条件>

機 種:島津製作所社 LC-10

検出器: 示差組折計(RI)検出器(HITACHI 3350 RI MONITOR)

溶解液:種類 イオン交換水

流量 1.5m1/分

カラム: 種類 昭和電工 (株) 製、「Shodex G F-310」4.6×300mm

温度 40℃

製造例において、各単量体の反応率及び得られた共産合体の重量平均分子量は、下記の条件で測定した。 【0091】<各原料単量体の反応率測定条件>

機 種:日本分光社 Borwin

検出器: 示差離析計 (RI) 検出器 (HITACHI 3350 RI MONITOR)

3350 R1 MONITOR)
溶解液:機類 アセトニトリル/0.1%りん酸イオン
交換水溶液=50/50(vo1%)

流量 1.0m1/分

カラム:種類 東ソー(株) 製、『ODS-120T; + 『ODS-80Ts』各 4.6×250mm 温度 40℃

〈共康合体の重量平均分子量測定条件〉

機 種:Waters LCM1

検出器: 完差履折計(RI) 検出器(Waters 410)

溶解液: 種類 アセトニトリル/0.05 M酢酸ナトリ ウムイオン交換水溶液 40/60 (vo1%)、酢酸 でpH6.0に調整

流量 0.6ml 分

カラム: 種類 東ソー (株) 製、「TSK-GEL G 4000SWXL」+「G3000SWXL」+「G2 000SWXL」+「GUARD COLUMN」各 7.8×300mm, 6.0×40mm

温度 40℃

検量線:ボリエチレングリコール基準

<製造例1>温度計、撹拌機、除素及びアルキレンオキ シド導入管を備えたステンレス製源圧度応器に不銹和ア ルコールとしてメタリルアルコール (2~メチル~2~ プロペン…1…オール)982部、付加反応触媒として 木酸化ナトリウム3.5部を仕込み、撹拌下に反応容器 内を資素器換し、窒素雰囲気下で150でまで加熱し た、そして、安全圧下で150℃を保持したままエチレ ンオキシド6279部を反応器内に導入し、アルキレン オキシド付加反応が完結するまでその温度を保持して反 応を終了した。得られた反応生成物(以下、対…1と称 す、)は、メタリルアルコールに平均10モルのエチレ ンオキシドが付加した不飽和ポリアルキレングリコール エーテル系単量体(以下、刻AL…10と称す、)とと もに、瀕生成物として水溶性ボリアルキレングリコール (ボリエチレングリコール)を含むものであり、ボリエ チレングリコールの牛成鍋は、不線和ボリアルキレング リコールエーテル系単量体に対して4.0%であった。 【0092】<製造例2~4>不飽和アルコール、付加 反応触媒である水酸化ナトリウム、アルキレンオキシド の種類及び使用量を表1に示すように変更したこと以外 は懸造例1と同様にして、不飽和アルコールへのアルキ レンオキシド付加反応を行ない、不飽和ポリアルキレン グリコールエーテル系厳層体と水溶性ポリアルキレング リコールとを含む反応生成物 (M-2)~(M-4)を 得た。尚、アルキレンオキシド付加反応は全て150℃ て行なった、得られた反応生成物における不飽和ポリア ルキレングリコールエーテル系単量体に対する測生ポリ アルキレングリコール生成量は表1に示す。

【0093】 【表1】

	製油	成物略	不然和ポリア ルキレングリ コー・ルエーテ		ji.	エチレン	オキシド	P. J. J.A.	総生ポリアルキレングリコール						
-	餅	49	A·系維養体	程類	使用量(部)	使用量(部)	平均付 加モル数	使消量 (部)	種族	生成量 (%)					
- 1	1	M-1	MAL-10	メタリルアルコール	992	6279	10	3.5	ポリエチレングリコール	4.0					
- 1	2	M-2	MAI, 100	メタリルアルコール	98	6390	100	3.1	ポリエチレングリコール	6.4					
-	3	M-3	Ai25	アリルアルコール	316	6145	25	3.1	ポリエテレングリコール	2.3					
- 1	4	\$5~d	At 75	run. ra u.	105	6135	75	3.1	がけてそしつがけで」	3.2					

【0094】 < 製造例5 - 共康合体(A-1)の製造> 温度計、撹拌銭、滴下ロート、窒素導入管及び環流治却 器を備えたガラス製反応容器に、イオン交換水315 部、不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系単葉体 (a)として製造例1で得られた反応生成物(結一1) 170.1部(MAL-10を163、6部、ポリエチ レングリコールエーテル系単量体(b)として製造例2 で得られた反応生成物(M-2)319、2部(MAL - 100を300,0部 ボリエチレングリコールを1 9. 2部含有)を仕込み、65℃に昇温した、坂応容器 を65℃に保った状態で、過酸化水素0.855部とイ オン交換水16、24部とからなる過酸化水業水溶液を 添加した、次いで、アクリル酸62.7部を反応容器内 に3時間かけて滴下し、それと同時に、イオン交換水2 1.03部にレーアスコルビン織1.107部及び3--メルカプトプロピオン酸2.669部を溶解させた水溶 液を3,5時間かけて滴下した。その後、1時間引き線 いて65℃に温度を維持した後、重合反応を終了した。 尚、重合成分濃度(全単量体成分の全原料に対する重量 %遷度)は60%であった。その後、酸性の反応溶液を 重合反応温度以下の温度で水酸化ナトリウム水溶液を用 いて反応溶液をpH7に中和し、本発明の共業合体 (A) に相当する共産合体(A-1)を含む重合体水溶 液を得た、又、MAL-10、MAL-100及びアク リル酸の残存量を液体クロマトグラフィー(LC)によ り測定し、兼合率を求めたところ、MAL-10の兼合 率は97、1%、MAL--100の重合率は95。5 %、アクリル酸の重合率は98、5%であった。従っ て、共譲合組成比はMAL-10 MAL-100/ア クリル酸=31、3/56、5/12,2(重量%)= 25. 2/5. 2/69. 6(モル%) 未中和型共産 合体機算のカルボン酸量=1,69 (meq/g)であ った、尚、共薫合体 (A-1)の重量平均分子量は2 6,700、中和型共進合体に対するMAL-10とM AL-100との合計の含有量は3、5(%)。中和型 共運合体に対する水溶性ボリアルキレングリコール(ボ リエチレングリコール)の含有量は4,9(%)であっ

レングリコールを6、5総含有)及び不線和ボリアルキ

【0095】 <製造例6…共業合体 (A-2) の製造> 温度計、撹拌機、滴下ロート、窒素薬入管及び湿流冷却 器を備えたガラス製反応容器に、イオン交換水140 部、不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体 (a)として製造例1で得られた反応生成物(M-1) 170.1部(MAL-10を163、6部、ポリエチ レングリコールを6.5総含有)及び不飽和ポリアルキ レングリコールエーテル系単量体(b)として製造例2 で得られた反応生成物 (M-2) 319、2部 (MAL -100を300、0部、ポリエチレングリコールを1 9. 2部含有)を仕込み、65℃に昇温した。反応容器 を65℃に保った状態で、過酸化水素0.829部とイ オン交換水15.76部とからなる過酸化水素水溶液を 添加した、次いで、アクリル酸41. 8部とメタクリル 酸21、7部とを反応容器内に3時間かけて満下し、そ れと同時に、イオン交換水20、40部にし…アスコル ビン酸1、074部及び3-メルカアトプロビオン酸

to.

1. 295都を影響させた水流後き、5時間かけて演 下した。その後、1時間引き続いて65でに温度を維持 した後、重合反応を終了した。周、髪を成分流度(全量 量体基かの全版料に対する重量や温度)によって50であった こ。その後、能学の反び高等をよる反反に感じたであった で本能化ナトリウム水溶液を用いて反応溶液をp H7に 中担し、本発明の共振合体(A)に担当する決策合体 (A=2)を含む命を水溶液を得た。

【0096】 <製造阀7-共重合体(A-3)の製造> 温度計、撹拌機、滴下ロート、窒素導入管及び覆流冷却 器を備えたガラス製反応容器に、イオン交換水315 部、不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体 (a) として製造例1で得られた反応生成物(M-1) 178. 3部 (MAL-10を171. 4部、ポリエチ レングリコールを6、9部含有)及び不飽和ポリアルキ レングリコールエーテル系単葉体(も)として製造例2 で得られた反応生成物 (M-2) 319. 2部 (MAL -100を300.0部、ボリエチレングリコールを1 9. 2部含有)を仕込み、65℃に昇温した、反応容器 を65℃に保った状態で、過酸化水素0.977部とイ オン交換水18、56部とからなる過酸化水素水溶液を 添加した、次いで、アクリル酸65.7部と2-ヒドロ キシエチルアクリレート14、3部とを反応容器内に3 時間かけて滴下し、それと同時に、イオン交換水24. 0.4 部に1. ーアスコルビン酸1. 265部及び3ーメル カプトプロピオン酸3、051部を溶解させた水溶液を 5時間かけて滴下した。その後、1時間引き続いて 65℃に温度を維持した後、重合反応を終了した、尚。 重合成分泌度(全単量体成分の全原料に対する重量%濃 度) は60%であった、その後、酸性の反応溶液を重合 反応温度以下の温度で水酸化ナトリウム水溶液を用いて 反応溶液をp H 7 に中和し、本発明の共業合体(A)に 相当する共乗合体(A-3)を含む集合体水溶液を得

【0097】<製造例8-共兼合体(A-4)の製造> 温度計、機拌機、滴下ロート、窒素導入管及び還流冷却 器を備えたガラス製反応容器に、イオン交換水192 部、不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体 (a) として製造例3で得られた反応生成物(M-3) 167. 4部(AL-25を163.6部、ポリエチレ ングリコールを3.8部含有)及び不能和ポリアルキレ ングリコールエーテル系単量体(b)として製造倒すで 得られた反応生成物 (計-4) 309. 6部 (Aレー7 5を300.0部、ボリエチレングリコールを9.6部 含有)を仕込み、80℃に昇温した。反応容器を80℃ に保った状態で、過酸化水素2.995部とイオン交換 水11.98部とからなる過酸化水素水溶液を添加し た。次いで、アクリル酸62、7部を反応容器内に3時 間かけて滴下し、それと同時に、イオン交換水21.9 8部にレーアスコルビン酸3、879部及び3ーメルカ

アトプロピオン酸の、818部を溶解させた水溶液を 3.5時間かけて流下した。その後、1時間別き続いて 80℃に温度を維持した後、重合反応を終了した、尚。 重合成分濃度(全単量体成分の全原料に対する重量%濃 度)は70%であった。その後、酸性の反応滞在生態を 反応温度以下の過度で水積度やトリウム水溶液を用いて 反応溶液をp目7に中和し、本発明の共重合体(A)に 相当する共重合体(A·4)を含む垂合体水溶液を得 が

【0098】<製造例9-共重合体(B-1)の製造> 温度計、複件機、滴下ロート、窒素導入管及び湿流冷却 器を備えたガラス製反応容器に、イオン安極水270 部、不能和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体 (a) として製造例1で得られた反応生成物 (M-1) 416、0部(MAL-10を400, 0部、ポリエチ レングリコールを16.0部含有)を仕込み、65℃に 料温した。反応容器をもうでに保った状態で、過酸化水 素1、445部とイオン交換水27、46部とからなる 過酸化水素水溶液を添加した、次いで、アクリル酸9 6.8部を反応容器内に3時間かけて滴下し、それと同 時に、イオン交換水35,56部にL…アスコルビン酸 1、871部及び3--メルカプトプロピオン酸3、38 4部を溶解させた水溶液を3、5時間かけて油下した。 その後、1時間引き続いて65℃に温度を維持した後、 戦合度的を終了した。 歯、戦合修分譲渡(全職督体修分 の金原料に対する重量先適度)は60%であった。その 後、酸性の反応溶液を重合反応温度以下の温度で水酸化 ナトリウム水溶液を用いて反応溶液をp 117に中和し、 本発明の共重合体(B)に相当する共重合体(B-1) を含む組合体水溶液を得た。

【0099】<製造倒10-共電合体(B-2)の製造 >温度計、撹拌機、滴下ロート、窒素導入管及び還流冷 却器を備えたガラス製反応容器に、イオン交換水161 福、不能和ポリアルキレングリコールエーテル系線量体 (a) として製造例3で得られた反応生成物(M-3) 409、2部(AL-25を400、0部、ポリエチレ ングリコールを9、2部含有)を仕込み、80℃に昇温 した、反応容器を80℃に保った状態で、過酸化水紫 3.833部とイオン交換水15.33部とからなる過 酸化水素水溶液を添加した。次いで、アクリル酸76. 6部を反応容器内に3時間かけて満下し、それと同時 に、イオン交換水28、13部にL-アスコルビン酸 4.964部及び3…メルカプトプロピオン酸り、74 8部を溶解させた水溶液を3,5時間かけて滴下した。 その後、1時間引き続いて80°Cに温度を維持した後、 重合反応を終了した。尚、重合成分濃度(全単量体成分 の全原料に対する重量%適度) は70%であった。その 後、輸件の反応溶除を重合反応温度以下の温度で水酸化 ナトリウム水溶液を用いて反応溶液をp H7に中和し、 本発明の共重合体(B)に相当する共重合体(B-2)

を含む重合体水溶液を得た。

【0100】<製造例11-共進合体(C-1)の製造 >温度計、撹拌機、滴下ロート、窒素等入管及び還流冷 翅器を備えたガラス製反応容器に、イオン交換水161 部、不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体 (b) として製造例2で得られた反応生成物(M-2) 425、6部(MAL-100を400、0部、ポリエ **チレングリコールを25.6部含有)を仕込み、65℃** に昇温した、反応容器を65°Cに保った状態で、過酸化 水器 0. 474 部とイオン交換水 9. 01 部とからなる 過酸化水素水溶液を添加した、次いて、アクリル酸4 3.8部を反応容器内に3時間かけて滴下し、それと同 時に、イオン交換水11.67部にしーアスコルビン酸 0.614部及び3-メルカプトプロピオン酸2.22 1部を溶解させた水溶液を3.5時間かけて滴下した。 その後、1時間引き続いて65℃に温度を維持した後、 廉合反応を終了した。尚、重合成分漆度(全単量休成分 の金原料に対する業量%濃度)は60%であった。その 後、酸性の反応溶液を兼合反応温度以下の温度で水酸化 ナトリウム永溶液を用いて反応溶液をレ目了に中和し、 本発明の共重合体(C)に相当する共重合体(C-1) を含む鍛合体水溶液を得た。

【O101】<製造例12…共産合体(C-2)の製造 >温度計、掲柱機、滴下ロート、窒素導入管及び環流冷 担認を備えたガラス類技術家器に、イオンを摘水120 部 不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体 (b)として製造例2で得られた反応生成物(料-2) 425、6部(MAL~100を400、0部、ボリエ チレングリコールを25.6部含有)を仕込み、65°C に昇温した、反応容器を65℃に保った状態で、過酸化 水素0、453課とイオン交換水8、60部とからなる 過酸化水素水溶液を添加した。次いで、アクリル酸2 3部とメタクリル搬18、2部とを提路容器内に3 時間かけて滴下し、それと岡時に、イオン交換水11、 14部にLーアスコルビン酸0.586部及び3ーメル カプトプロビオン酸0.707部を溶解させた水溶液を 5時間かけて滴下した。その後、1時間引き続いて 65℃に温度を維持した後、集合反応を終了した、尚、 重合成分源度(全単量体成分の全原料に対する重量%源 度)は75%であった。その後、酸性の反応溶液を兼合 反応温度以下の温度で水盤化ナトリウム水溶液を用いて 反応溶液をpH7に中和し、本発明の共脈合体(C)に 相当する共運合体(C-2)を含む薬合体水溶液を得 Ť.

【0102】<製造例13-共康合体(ビー3)の製造 >温度計、機棒機、海下ロート、窒素等人管及び遷流冷 加器を備えたガラス製反応容器に、イオン交換水170 部、不飽和ポリアルキレングリコールエーテル系単量体 (b)として製造例4で得られた反応生成物(新・4) 412、8部(AL-75を400、0部、ポリエテレ ングリコールを12、8部含有)を仕込み、80℃に昇 温した。反応容器を80℃に保った状態で、過酸化水素 2. 302部とイオン交換水9. 21部とからなる過酸 化水叢水溶液を添加した。次いで、アクリル酸45、1 器と2…とドロキシエチルアクリレート11、8部とを 反応容器内に3時間かけて滴下し、それと同時に、イオ ン交換水16、89部にL-アスコルビン酸2、981 部及び3--メルカプトプロピオン酸0.898部を溶解 させた水溶液を3.5時間かけて滴下した。その核、1 時間附き続いて80℃に温度を維持した後、乗舎反応を 終了した。尚、重合成分證度(全単量体成分の全限料に 対する重量等温度)は70%であった、その後、酸性の 反応溶液を重合反応温度以下の温度で水酸化ナトリウム 水溶液を用いて反応溶液をpH7に中和し、本発明の共 組合体(C)に相当する共進合体(C~3)を含む複合 体水溶液を得た。

【0103】各製造例における、各原料単層体の反応率 (%)及び得られた混合体水溶液に含まれる共産合体の 分析結果 [末中和型共議合体機算の共産合補成比(重量 (a) 不飽和(ボリ)アルモレングリコールエーデル系 単量枯雨米の構像単位量(モルペ)、未中和型生産合体 検算の力ルボン酸屋(1990/8)、重要平均分子量、中却 型生成合体に対する不能和(ボリ)アルキレングリコールエーデル系単量体(a)と不飽和ポリアルキレングリコールエーデル系単量体(b)との合計の含有量 (2)、中和型生素合体に対するボリアルキレングリコールエーデル系単数を体に対するボリアルキレングリコータ。

ールの含有量 (%)] を表2に示す。 【0104】尚、表2においては、下記の略号を用い

AO体1: 不能和(ボリ) アルキレングリコールエーテル系単量体(a)

ルポース (a) AO体2:不総和ポリアルキレングリコールエーテル系 単層体(b)

単葉体(ロ) AA:アクリル酸

MAA:メタクリル酸 HEA:2-ヒドロキシエチルアクリレート

[0105]

34	製 共産 造 合体 網 総号	各単無体の反応率(96)	共衆合辨成比(主登%)	AO体由 来機成道	未中和器 換算MA	重要平均 分子是	AO体含	かりアルキレングリコーロ
嫉例		AOM1/AOM2/AA/その他	AO体1/AO体2/AA/その他	位(七	ン数量 (meq/g)		羽董(%)	含有效 (%) * 2
5	A-1	97.0/95.5/98.5/0.0	31,3/56.5/12,2/0.0	30,4	1.69	26700	3.5	4.5
6	A-2	94.6/90.3/97.5/MAA 97.0	31,7/55.6/8.4/MAA 4.3	30.9	1.86	36500	7.5	Ş.
7	A-3	96.7/95 2/98 3/HEA 98.0	31,3/53.9/12.2/HEA 2.6	27.6	1.69	28500	37	4
8	A-4	66.8/61.3/97.6/0.0	308/51.9/17.3/00	14 9	2.40	29300	45.7	3.1
			80.4/0.0/19.6/0.0	36.5	2.73	18500	1.6	3.
Ō.	B-2	70.2/0.0/98.0/0.0	78.9/0.0/21.1/0.0	189	2.93	20800	31.5	2.
			0.0/89.9/10.1/0.0	12.5	1.40	30900	7.0	6.6
			0.0/88.4/6.9/MAA 4.7	116	1.51	40200	19,7	6.
3	C -3	0.0/55.0/97.0/HEA 98.0	0.0/76.9/18.9/HEA 4.2	7,1	2.63	33800	59.5	4.3

注: * 1および * 2は、いずれも中和崇共を合体に対する会有量である。

【①106】<(モルタル試験ン本楽明のセメント混和剤 の重合体水溶液と、比較となるセメント混和剤の重合体 水溶液をそれぞかしたモルタルを調製し、モルタル 試験を行った。

【0107】モルタル試験はいずれも25℃に調温した 材料を用いて25℃雰囲気下で行い、試験に使用した材 料及びモルタル配合は、太平洋セメント製普適ポルトラ ンドセメント800g、豊浦福準砂400g、本発明の あるいは比較となるセメント混和網を含むイオン交換水
 200 gである、尚、各共重合体を含む重合体水溶液中 の間形分[不揮発成分]は、上記製造例で得られた重合 体水溶液を適量計量して130℃で加熱乾燥することに より揮毫成分を除去して測定し、セメントと配合する際 に所定量の翻形分〔不郷発成分〕が含まれるように集合 体水溶液を計量して使用した。各セメント混和網の添加 器(ヤメントに対する関係分の重量%) けあるに示す。 尚、表中の添加量を示す欄において、「(A)(関形 分) ; は、其重合体(A)を含む重合体水溶液中の共重 合体(A)以外の不揮発性の成分、即ち、不揮発性の末 反応の単量体及び水溶性ボリアルキレングリコールをも

(1)モルタルフロー値の経時変化の測定

モルシルによった単元もクルミナサー(聖番ドーラ の、ホバート社製)でセスシトと移のみを3 6時期低速 で登譲りした後、上記セメントと移の入を3 6時期低速 水を登加して5 分間中建で設維することにより強烈した 点。高、モルクカリー時間が目指でモルタルが均一状態 になった時間をモルクルに置かれた内様と高さが生たら かの中空円線に関り切りまで充填し、混練開始で分後 にこの中間を静力で単純に上げた核にデーブルに広 がかたまれりんの移移と短極度に持ち上げた核にデーブルに広 ルタルフロー鎖とした。以縁、モルタルの全量を密閉容 器内で所定時間静置線、上と同様の操作を繰り返し、モ ルタルフロー鏡の緑呼変化を測定した。結果を表3に示 す。 (1)の方法で測髪したモルタルを用い、JIS-R5201に準拠して行った。結果を表3に示す。【0108】【表3】

(2) 羅結試驗

移分		Ţ	(20th)						£a.	£(%)	プロー値 (mm)]]	鞭化
	Re	(A) (饱形 分)	(A) (寮合 体)	(6) (52% (37)	(B) (整合 (体)	(C) (國影 分)	(C) (電合 体)	(建合 (本) (指合	(B) (豫含 体)	(C) (蒙金 (本)	演後	30 分後	80 分後	90分後	120 分後		新問
実施例1	A - 3	0.30	0277				-	0.277		-	178	165	152	140	127	30	16
実施例2	A-2	0.30	0.265	~		-	-	0.266	-	-	172	163	153	142	130	40	9:
実施例は	A3	8 30	0.277	~	~	-	-	0.277	-	~	174	161	147	134	120	30	16
東護例 4	A-4	0.50	0 335	-	-	-		0.335	-	-	178	158	143	128	114	30	12.8
実施例5	3-1+C-1		-	0.20	0.191	9.26	0177	0.368	51.9	48.1	172	167	166	150	135	40	15
実施側も	11-1+C-2		~	0.20	0.191	0.25	0.198	0.389	49.1	50.9	172	170	165	155	140	40	13.5
実施例7	3-2+C-3	~	-	0.30	0 224	0.30	0.183	0.407	55 0	45.0	170	164	154	143	128	40	14.3
进胶粥1	8…1			0.45	0.430	-		0.430	-	-	175	185	190	187	180	70	16.5
比較何2	C~1	-	-	-		0.25	0.271	0.221		-	173	180	143	125	98	30	8.3
比较例3	C-2	~	-	-	-	630	0.237	0.237	-	-	177	182	145	126	102	40	
比較例4	8…2			0,66	0 448	-		0 443	-	-	370	182	187	183	172	70	18
比較例5	C~3		-		ν.	0.40	0.244	0.244	Ť	,	178	161	142	120	95	40	13

【01の1表3から、比較となるセント・混乱縮金添加したモルタルは、モルタルフロー強の経野変化が大きく経時による流動性の低下が著しい【比較相」、3、5)か、モルタル均一時間が長く混雑性が悪い上に凝結時間が長く硬化運延性かたさい【比較期】、4)かのいないたちのに対し、本等期やエメント運動部を延加したモルタルは、120分後でもフロー値の低下が顕著に抑えられていて優れて流動解析性を示し、かつ優れたエルカルが場件をも1、とたに野生養経体の小さいとれるりの影響性をも1、とた原理する様体の小さいと、

とがわかる。 【0110】

【発明の効果】本発明のセメント混和削減、特に高減水 率顕極においても優れた分散性能と機たたモルテル及び コンクリートの混雑性を有し、さらに硬化運転性が小さ いことから、本発明のセメント混和剤を配合したセメン ト組成削減、優れた流動性及び短い硬化時間を有し、コ ンクリート製品の生産性の向上や工期の知痛が可能とな る。

フロントページの続き

 (51)Int.CL.7
 機能等
 FI
 (参考)

 C 0 8 F 216/18
 C 0 8 F 216/18
 C 0 8 F 216/18

 230/02
 Z A B
 220/02
 Z A B

(72) 発明者 恩田 凝率 神奈川県川崎市川崎区千鳥町14-1 株式 会社日本独媒内 Fターム(参考) 40012 PB16 PB28 PB36

4J100 AE18W AE18W AJ01P AJ02P BA08W BA08W CA04 CA05 JA67

* NOTICES *

JPO and INPIT are not responsible for any

damages caused by the use of this translation.

1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.

2.**** shows the word which can not be translated.

3. In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim 1] A following general formula (1);

Y10(R10) mR2(1)

(Y1 expresses an alkenyl group with 2-4 carbon atoms among a formula.) R1O is the same, or it differs, and an oxyalkylene group with 2-18 carbon atoms is expressed, and more than 50 mol % of an in [all the oxyalkylene group; is an oxyethylene group, m is the number of average addition mols of an oxyalkylene group, and expresses the number of 1-100. R2 expresses a hydrocarbon group with a hydrogen atom or 1-30 carbon atoms. Constitutional unit (1) of unsaturation (poly) alkylene glycol ether system monomer (a) origin expressed, a following general formula (2);

Y2O(R3O) nR4 (2)

(Y2 expresses an alkenyl group with 2-4 carbon atoms among a formula.) R3O is the same, or it differs, and an oxyalkylene group with 2-18 carbon atoms is expressed, and more than 50 mol % of an in [all the oxyalkylene group,] is an oxyethylene group. It is the number of average addition mols of an oxyalkylene group, and n expresses the number of 11-300, and is n≫=10. R4 expresses a hydrocarbon group with a hydrogen atom or 1-30 carbon atoms. Constitutional unit (II) of unsaturation polyalkylene glycol ether system monomer (b) origin expressed. And it has constitutional unit (III) of unsaturation nuonocarboxylic acid system monomer (c) origin as an indispensable constitutional unit, And constitutional unit (II), and constitutional unit (III) occupy 1 weight % or more in all the constitutional unit it respectively. Cement admixture, wherein the sum total of a rate of constitutional unit (I) and constitutional unit (II) of occupying uses as an essential ingredient a copolymer (A) which is less than 50 mol % in all the constitutional unit

[Claim 2]It is the cement admixture which contains the following copolymer (B) and the following copolymer (C) as an essential ingredient by a ratio (weight %) of 1 - 99/99 - 1, and this copolymer (B) is a following general formula (1);

Y10(R10) mR2(1)

(Y1 expresses an alkenyl group with 2-4 carbon atoms among a formula.) R1O is the same, or it differs, and an oxyalkylene group with 2-18 carbon atoms is expressed, and more than

Document3 - I -

50 mol % of an in [all the oxyalkylene groups] is an oxyethylene group. m is the number of average addition mols of an oxyalkylene group.

The number of 1-100 is expressed.

R2, a hydrocarbon group with a hydrogen atom or 1-30 carbon atoms is expressed. It has constitutional unit (1) of unsaturation (poly) alkylene glycol ether system monomer (a) origin and constitutional unit (11) of unsaturation monocarboxylic acid system monomer (c) origin which are expressed as an indispensable constitutional unit, and, A rate that constitutional unit (1) and constitutional unit (1) occupy 1 weight % or more in all the constitutional units respectively, and constitutional unit (1) occupies is less than 50 mol % in all the constitutional units, and this copolymer (C) is a following general formula (2):

Y2O(R3O) nR4(2)

(Y2 expresses an alkenyl group with 2-4 carbon atoms among a formula.) R3O is the same, or it differs, and an oxyalkylene group with 2-18 carbon atoms is expressed, and more than 50 mol % of an in [all the oxyalkylene groups] is an oxyethylene group. n is the number of average addition mols of an oxyalkylene group.

The number of 11-300 is expressed and it is n-m>=10.

R4 expresses a hydrocarbon group with a hydrogen atom or 1-30 carbon atoms. It has constitutional unit (II) of unsaturation polyalkylene glycol ether system monomer (b) origin and constitutional unit (III) of unsaturation monocarboxylic acid system monomer (c) origin which are expressed as an indispensable constitutional unit, And cement admixture, wherein a rate that constitutional unit (III) occupies I weight % or more in all the constitutional unit sespectively as constitutional unit (II), and constitutional unit (II) occupies is less than 50 mol % in all the constitutional units.

[Claim 3]An unsaturation polyalkylene glycol ether system monomer (b) expressed with an unsaturation (poly) alkylene glycol ether system monomer (a) furthermore expressed with the above-mentioned general formula (1) and the above-mentioned general formula (2) is included as an essential ingredient, And the cement admixture according to claim 1, wherein the total quantity of a monomer (a) and a monomer (b) is 1 to 100 weight % to the above-mentioned copolymer (A).

[Claim 4]An unsaturation polyalkylene glycol ether system monomer (b) expressed with an unsaturation (poly) alkylene glycol ether system monomer (a) furthermore expressed with the above-mentioned general formula (2) is included as an essential ingredient, And the cement admixture according to claim 2, wherein the total quantity of a monomer (a) and a monomer (b) is 1 to 100 weight % to the total quantity of the above-mentioned copolymer (C).

[Claim 5] The cement admixture according to claim 1 or 3 containing 1 to 50 weight % of a water-soluble polyalkylene glycol (D) to the above-mentioned copolymer (A).

Document3 -2-

[Claim 6]The cement admixture according to claim 2 or 4 containing 1 to 50weight % of a water-soluble polyalkylene glycol (D) to the total quantity of the above-mentioned copolymer (B) and the above-mentioned copolymer (C).

[Claim 7]A cement composition by which the cement admixture according to any one of claims 1 to 6, cement, and water being included as an essential ingredient.

Document3 - 3 -